### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



### 

### (43) Internationales Veröffentlichungsdatum 15. Mai 2003 (15.05.2003)

#### **PCT**

### (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/040024 A2

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: B82B

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/12256

(22) Internationales Anmeldedatum:

4. November 2002 (04.11.2002)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 53 829.4 5. November 2001 (05.11.2001) DI

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BOHMANN, Kerstin [DE/DE]; Florastrasse 140, 50733 Köln (DE). HOHEISEL, Werner [DE/DE]; Gerstenkamp 19, 51061 Köln (DE). KÖHLER, Burkhard [DE/DE]; Wiesdorfer Platz 10, 51373 Leverkusen (DE). DORN, Ingmar [DE/DE]; Nordstr. 49, 50733 Köln (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE,

GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Erklärung gemäß Regel 4.17:

hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CII, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

#### Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: ASSAY BASED ON DOPED NANOPARTICLES
- (54) Bezeichnung: ASSAY BASIEREND AUF DOTIERTEN NANOTEILCHEN
- (57) Abstract: The invention relates to an assay based on resonance energy transfer (RET), comprising a first molecule group A, which is marked with at least one energy donor, and at least one second molecule group B which is marked with at least one energy acceptor, the donor comprising a molecule or particle which can be energetically excited by an external radiation source and which is fluorescence enabled and the acceptor comprising a molecule or particle which can be excited by energy transfer via the donor with partial or complete quenching of the donor fluorescence, and the donor and/or acceptor comprise luminescing inorganic doped nanoparticles having an expansion of  $\leq 50$  nanometers, emitting electromagnetic radiation with stokes or anti-stokes scattering after energetic excitation.
- (57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung ist ein Assay auf der Basis eines Resonanz-Energie-Transfers (RET), umfassend eine erste Molekülgruppe A, die mit mindestens einem Energie-Donor markiert ist, und mindestens eine zweite Molekülgruppe B, die mit mindestens einem Energie-Akzeptor markiert ist, wobei der Donor ein Molekül oder Teilchen umfasst, das durch eine äuβere Strahlungsquelle energetisch anregbar und fluoreszenzfähig ist, der Akzeptor ein Molekül oder Teilchen umfasst, das durch Energietransfer über den Donor unter teilweiser oder vollständiger Löschung der Donor-Fluoreszenz anregbar ist, und Donor und/oder Akzeptor lumineszierende anorganische dotierte Nanoteilchen mit einer Ausdehnung von ≤ 50 Nanometer umfassen, die nach einer energetischen Anregung elektromagnetische Strahlung mit einer Stokes- oder Antistokes-Verschiebung emittieren.



Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. 5

10

20

25

30

#### Assay basierend auf dotierten Nanoteilchen

Die vorliegende Erfindung betrifft einen biotechnologischen Assay auf der Basis eines Resonanz Energie Transfers (RET), mit dem biologische Moleküle wie Enzyme, Antikörper, Nukleinsäure bindende Moleküle, Nukleinsäuren, Polynukleotide oder Morpholino nachgewiesen werden können.

Immunoassays oder Nukleinsäure-Nachweise sind Grundlage für viele Anwendungen in der medizinischen Diagnostik, bei der Produktionskontrolle von biotechnologisch hergestellten Produkten ebenso wie in der Forschung. Eine Methode, die hier verwendet wird, ist der Resonanz Energie Transfer (RET) zwischen Farbstoffen.

15 Das Prinzip des Resonanz Energie Transfers (RET) beruht auf einer strahlungslosen Übertragung von Energie von einem fluoreszenzfähigen Donor auf einen in räumlicher Nähe befindlichen Akzeptor. Mit dieser Technik können Entfernungen auf molekularer Ebene im Bereich zwischen ca. 1 und 8 nm bestimmt werden. Die auf den Akzeptor übertragene Energie kann einerseits durch interne Konversion strahlungslos relaxieren (RET) und führt dann lediglich zur Löschung (Quenchung) der Donor-Fluoreszenz. Zum anderen kann die übertragene Energie aber auch durch Fluoreszenz des Akzeptors abgegeben werden. In diesem Fall spricht man von Fluoreszenz Resonanz Energie Transfer (FRET). Diese Phänomene sind seit langer Zeit gut verstanden und im Falle einer Dipol-Wechselwirkung zwischen Donor und Akzeptor durch die Theorie von Förster erklärt (siehe z. B. J. R. Lakowicz. "Principles of Fluorescence Spectroscopy", Kluwer Academic Press, New York, 1999, Seiten 368-445). Durch den Energietransfer wird die Intensität der Donor-Fluoreszenz sowie deren Zerfallszeit reduziert und die Fluoreszenz des Akzeptors entsprechend erhöht oder überhaupt erst angeregt bzw. sensibilisiert. Die Effizienz E des Energietransfers ist sehr empfindlich gegenüber dem Abstand R zwischen Donor und Akzeptor und fällt proportional zu R<sub>0</sub><sup>6</sup>/(R<sub>0</sub><sup>6</sup>+R<sup>6</sup>) ab. Die mittlere Reichweite des

-2-

Energieübertrags, bei dem die Effizienz 50 % beträgt, wird durch eine materialspezifische Konstante, dem Försterradius R<sub>0</sub>, bestimmt und liegt im Bereich weniger Nanometer (kleiner als 10 nm). Für den Fall, dass der angeregte Zustand des Akzeptors strahlungslos relaxiert, kommt es ausschließlich zu einer Reduzierung bis hin zur vollständigen Löschung der Donor-Fluoreszenz. Im folgenden wird im Fall, dass die Begriffe RET oder FRET alternativ verwendet werden können, der Begriff (F)RET benutzt. (F)RET-fähige Donor-Akzeptor-Paare werden als (F)RET-Paare bezeichnet. Im folgenden die Begriffe Fluoreszenz und Lumineszenz synonym verwendet.

10

15

20

25

30

5

In biologischen Systemen wird (F)RET dazu verwendet, die räumliche Nähe entsprechend markierter Biomoleküle bzw. Molekülgruppen zueinander nachzuweisen. Diese Methode kann als Nachweis von Protein-Protein-Wechselwirkungen z.B. als Nachweis der Antigen-Antikörper-Reaktion bei Immunreaktionen, einer Rezeptor-Liganden-Wechselwirkung, dem Nachweis einer Hybridisierung von Nukleinsäure oder der Bindung von Proteinen an Nukleinsäuren dienen. Der Nachweis selbst erfolgt über eine Messung der Intensitätsänderung bzw. der spektralen Änderung der Donor- oder Akzeptor-Fluoreszenz oder über die Messung einer Änderung der Zerfallszeit der Donorfluoreszenz. Zahlreiche Anwendungen hierzu sind in der Literatur beschrieben, wie der Nachweis von spezifischen Antigenen in Immunofluoreszenz-Assays (US 3 996 345; US 4 160 016; US 4 174 384; US 4 199 559), die Bestimmung des elektrostatischen Potentials in spezifischen, lokalisierten Bereichen auf der Oberfläche von Proteinen (Yamamoto et al.; J. Mol. Biol. 241, 1994, Seiten 714-731) oder das Verfahren des High-Throughput Screening (Boisclair et al.; J. of Biomolecular Screening 5, 2000, Seiten 319-328).

Es werden mit (F)RET Systemen auch absolute Distanzen zwischen zwei Molekülen oder innerhalb eines Biomoleküls bestimmt. Hierzu werden zwei Markierungen eingeführt werden, die in Abhängigkeit von ihrer Distanz zueinander, messbar miteinander wechselwirken. Bekannte Anwendungen dieser Methode sind die

5

10

15

20

25

30

- 3 -

Protein- oder DNA-Strukturanalyse (Heyduk et al.; SPIE Vol. 3256, 1998, Seiten 218-222), die Bestimmung von Entfernungen innerhalb von Polypeptiden, (Lakowicz et al.; Biophys. Chem. 36, 1990, Seiten 99-115), Proteinen (K. Cai et al.; J. Biol. Chem. 271 1996, Seiten 27311-27320), Polynukleotiden (Hochstrasser et al.; Biophys. Chem. 45, 1992, Seiten 133-141 und Ozaki et al.; Nucl. Acids Rés. 20, 1992, Seiten 5205-5214) oder anderer Makromoleküle, die Untersuchung von Membranen und Membranproteinen und deren Aufbau (S. Wang et al.; Biochemistry 27, 1988, Seiten 2033-2039), die Detektion (US 4 996 143; US 5 532 129; US 5 565 332) und Quantifizierung von amplifizierten Nukleinsäuren durch PCR (Polymerase Kettenreaktion) (US 5 538 848; US 5 723 591) z.B. für *in vitro* Diagnostik, genetische Analyse, Forensik, Lebens- und Agrarmitteltests oder Elternschaftstests. Die DNA oder RNA wird direkt, d.h. ohne zusätzliche Separierungsschritte, detektiert bzw. quantifiziert.

Eine quantitative Nukleinsäure-Bestimmung durch Echtzeit-PCR mit (F)RET Systemen ist der als TaqMan® Assay (Applied Biosystems Division der Perkin-Elmer Corp., Foster City, USA) bezeichnete 5'-Nuklease Assay (US 5 538 848; US 5 210 015; Holland et al.; Proc. Natl. Acad. Sci USA 88, 1991, Seiten 7276-7280; Lee et al.; Nuleic Acids Res. 21, 1993, Seiten 3761-3766). Auf einem ähnlichen Mechanismus beruht die Methode der Molecular Beacons (Tyagi und Kramer, Nature Biotechnology 14, 1996, Seiten 303-306; US 5 312 728).

Klassische, kommerziell erhältliche Materialien für effiziente (F)RET-Paare sind organische Farbstoff-Moleküle wie z.B. Fluorescein, Cyanin oder Rhodamin. Ein genereller Nachteil dieser organischen Fluoreszenzfarbstoffe ist, dass sie häufig eine für viele Anwendungen ungenügende Stabilität gegenüber einfallendem Licht aufweisen. Insbesondere in Anwesenheit von Sauerstoff oder Radikalen können sie zum Teil bereits nach einigen Millionen Lichtabsorptions-/ Lichtemissionszyklen irreversibel geschädigt oder zerstört werden. Weiterhin können die fluoreszierenden organischen Farbstoffmoleküle auch phototoxisch auf biologisches Material in der Umgebung wirken. Ungünstig für die gleichzeitige Auslesung mehrerer Farbstoffe,

5

10

15

20

25

30

-4-

dem sogenannten "Multiplexing", wirken sich zum einen die breiten Emissionsbanden der organischen Fluoreszenzfarbstoffe mit ihren zusätzlichen Ausläufern in den langwelligen Bereich des Spektrums aus. Zum anderen ist deren üblicherweise geringe Stokes-Shift nachteilig, d.h. der Unterschied zwischen dem Anregungs- und Emissionsmaximum eines Farbstoffes sowie die relativ schmalen spektralen Anregungsbanden, innerhalb denen eine Anregung möglich ist. Dadurch müssen häufig mehrere Lichtquellen und/oder aufwendige Filtersysteme verwendet werden, was die gleichzeitige Auslesung mehrerer Farbstoffe zusätzlich einschränkt.

Als FRET-Paar können ebenfalls fluoreszierende Proteine eingesetzt werden. Der involvierte FRET-Prozess wird hier auch als Biolumineszenz-Resonanz-Energie-Transfer (BRET) bezeichnet. Dazu gehören das Grün Fluoreszierende Protein GFP (US 5 491 084) und dessen Variationen, die andere Absorptions- bzw. Emissionsmaxima besitzen, wie z.B. Gelb (YFP) oder Cyan (CFP) Fluoreszierende Proteine (US 5 625 048). GFPs können dabei entweder als Donor und Akzeptor oder in Kombination mit einem anderen Fluorophore wie z.B. Fluorescein oder Luciferase eingesetzt werden (Übersichtsartikel: Pollok and Heim; Trends Cell Biol. 9, 1999, Seiten 57-60). Problematisch ist die geringe Auswahl an verschiedenen GFP Proteinen, die den Ansprüchen für ein geeignetes FRET-Paar genügen (ausreichend großer Unterschied der Anregungswellenlängen, ausreichende Überlappung der Emmissions- und Anregungswellenlängen von Donor und Akzeptor). So konnten bisher lediglich zwei Kombinationen von GFPs als FRET-Paar erfolgreich angewendet werden (Übersichtsartikel: Pollok and Heim; Trends Cell Biol. 9, 1999, Seiten 57-60). Auch in Kombination mit anderen Farbstoffen oder bioluminiszenten Proteinen ist die geringe Anzahl und stark unterschiedliche Intensität der GFPs ein limitierender Faktor

Als eine Alternative zu organischen Farbstoffen werden auch Metallchelate bzw. Metallkomplexe für FRET benutzt (siehe z. B. Selvin; IEEE J. of Selected Topics in Quantum Electronics 2, 1996, Seiten 1077-1087).

WO 03/040024

5

10

30

- 5 -

PCT/EP02/12256

Lanthanid-Chelate können sowohl als (F)RET-Paare eingesetzt werden (Clark et al., Anal. Biochem. 210, 1993, Seiten 1 ff.), als auch nur als Donor, der die Energie auf organische Fluoreszenzfarbstoffe (Thomas et al.; Proc. Natl. Acad. Sci. 75, 1978, Seiten 5746 ff; S. G. Jones et al.; Journal of Fluorescence 11, 2001, Seiten 13-21) oder auf Quencher (Tanaka et al.; J. Photochem. Photobiol. A 74, 1993, Seiten 15 ff; Matko et al.; Biochemistry 31, 1992, Seiten 703 ff.), überträgt.

Systeme bzw. Assays, die auf Energietransfer und auf Fluorochrome und Chelate mit langer Lebensdauer basieren, sind in einer Reihe von Patenten offenbart worden (WO 8 707 955, EP 242 527, EP 439 036, WO 9201225, US 4 822 733, US 5 279 943, US 5 622 821, US 5 656 433, US 5 998 146, US 6 239 271). Sie benutzen Time Gated Fluoremetry (TGF) und/oder Time Resolved Fluoremetry (TRF) zum Nachweis eines Analyten.

Unter TGF versteht man dabei einen Messmodus, bei dem die Anregung mit einer gepulsten Lichtquelle (Laser, Blitzlampe) erfolgt und nach einer dann folgenden definierten Verzögerungszeit die Lichtemission innerhalb eines bestimmten Zeitfensters gemessen wird. Die Verzögerungszeit ist lang genug, um mit genügend hoher Intensität die langlebige Fluoreszenz der Lanthanid-Chelate nachzuweisen. Die kurzlebige Hintergrundfluoreszenz (meist < 1 μs), hervorgerufen durch intrinsische Autofluoreszenz des biologischen Materials, Verunreinigungen im Lösemittel oder umschließender Gefäßmaterialien, wird durch die Verzögerungszeit allerdings nahezu vollständig diskriminiert. Im Unterschied zum TGF-Modus wird bei Messungen im TRF-Modus die Fluoreszenz als Funktion der Zeit bei fester Wellenlänge gemessen. Dabei wird der Donor ebenfalls durch eine gepulste oder aber auch durch eine andersartig modulierte Lichtquelle angeregt.

Nachteilig an den Lanthanid-Chelaten oder Metallkomplexe ist jedoch ihre für manche Anwendungen geringe chemische Stabilität oder die Abhängigkeit der Fluoreszenzeigenschaften von der chemischen Umgebung der Teilchen. Oft sind

-6-

auch zusätzliche Separationsschritte oder eine zusätzliche Komplexierung notwendig, um eine Fluoreszenz messen zu können.

FRET-Effekte bei partikulären Label-Systemen die auf Halbleiter-Nanokristallen, den sogenannten Quantum Dots, beruhen, wurden ebenfalls beobachtet: (Bawendi et al. und C. Kagan et al.; Phys. Rev. Lett. 76, 1996, Seiten 1517-1520). Quantum Dots können auch mit organischen Fluorophoren in Wechselwirkung treten (O. Schmelz et al.; Langmuir 17, 2001, Seiten 2861-2865).

Es können FRET-Effekte zwischen Quantum Dots untereinander oder auch zwischen Quantum Dots und anderen Substanzen (z.B. Farbstoffe) ausgenutzt werden. In WO 00/29617 wird offenbart, dass Proteine und Nukleinsäuren mit Hilfe von Quantum Dots als Marker nachgewiesen werden können. Insbesondere wird auch ihr Einsatz als Fluorophor bei den als "Molecular Beacon" bekannten haarnadelartige DNA-Strukturen offenbart.

Nachteilig an den Quantum Dots ist jedoch, dass sie mit höchster Präzision hergestellt werden müssen. Da die Emissionswellenlänge des Fluoreszenzlichts von der Größe der Quantum Dots abhängt, muss in einer Probe eine sehr enge Größenverteilung der Teilchen erreicht werden. Um die für das Multiplexing erforderliche schmale Bandbreite des Fluoreszenzlichts zu gewährleisten, dürfen die Größenunterschiede zwischen Quantum Dots einer Sorte nur wenige Angström, das heißt nur wenige Monolagen betragen. Dies stellt hohe Anforderungen an die Synthese. Außerdem weisen Quantum Dots im Normalfall bedingt durch strahlungslose Elektron-Loch-Paar Rekombinationen auf deren Oberfläche relativ schwache Quanteneffizienzen auf. Aus diesem Grund müssen zur Erhöhung der Quanteneffizienzen Kern-Hüllen-Strukturen erzeugt werden (Xiaogang Peng et al.; J. Am. Chem. Soc. 119, 1997, Seiten 7019-7029), für die eine aufwändigere Synthese notwendig ist.

25

20

5

WO 03/040024

5

10

15

20

25

30

- 7 -

PCT/EP02/12256

Die Zerfallszeit der Fluoreszenz ist bei Quantum Dots zudem sehr kurzlebig und liegt im unteren Nanosekundenbereich. Deshalb sind keine Messungen im TGF-Modus und nur unter größerem technisch-apparativem Aufwand Messungen im TRF-Modus möglich. Ein weiterer Nachteil der Quantum Dot Systeme ist deren Zusammensetzung, die vielfach toxische Elemente wie z. B. Cadmium, Selen oder Arsen enthalten.

Nanoskalige Phosphore mit einer Größe von unter 50 nm, die im folgenden als lumineszierende anorganische dotierte Nanoteilchen (lad-Nanoteilchen) bezeichnet werden, sind in wissenschaftlichen Publikationen vielfach beschrieben worden.

Die publizierten lad-Nanoteilchen bestehen aus Oxiden, Sulfiden, Phosphaten oder Vanadaten, die mit Lanthaniden oder aber mit Mn, Al, Ag oder Cu dotiert sind. Diese lad-Nanoteilchen fluoreszieren auf Grund ihrer Dotierung in einem engen Spektralbereich. Unter anderem ist die Herstellung der folgenden lad-Nanoteilchen publiziert worden: LaPO<sub>4</sub>:Ce,Tb; (K. Riwotzki et al.; Angewandte Chemie, Int. Ed. 40, 2001, Seiten 573-576); YVO<sub>4</sub>:Eu, YVO<sub>4</sub>:Sm, YVO<sub>4</sub>:Dy (K. Riwotzki, M. Haase; Journal of Physical Chemistry B; Vol. 102, 1998, Seiten 10129-10135); LaPO<sub>4</sub>:Eu, LaPO<sub>4</sub>:Ce, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Tb; (H. Meyssamy, K. Riwotzki, A. Kornowski, S. Naused, M. Haase; Advanced Materials, Vol. 11, Issue 10, 1999, Seiten 840-844); (K. Riwotzki, H. Meyssamy, A. Kornowski, M. Haase; Journal of Physical Chemistry B Vol. 104, 2000, Seiten 2824-2828); ZnS:Tb, ZnS:TbF3, ZnS:Eu, ZnS:EuF3, (M. Ihara, T. Igarashi, T. Kusunoki, K. Ohno; Society for Information Display, Proceedings 1999, Session 49.3); Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Eu (O. Li, L. Gao, D. S. Yan; Nanostructured Materials Vol. 8, 1999, Seiten 825 ff); Y<sub>2</sub>SiO<sub>5</sub>:Eu (M. Yin, W. Zhang, S. Xia, J. C. Krupa; Journal of Luminescence, Vol. 68, 1996, Seiten 335 ff.); SiO<sub>2</sub>:Dy, SiO<sub>2</sub>:Al, (Y. H. Li, C. M. Mo, L. D. Zhang, R. C. Liu, Y. S. Liu; Nanostructured Materials Vol. 11, Issue 3, 1999, Seiten 307-310); Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Tb (Y. L. Soo, S. W. Huang, Z. H. Ming, Y. H. Kao, G. C. Smith, E. Goldburt, R. Hodel, B. Kulkarni, J. V. D. Veliadis, R. N. Bhargava; Journal of Applied Physics Vol. 83, Issue 10, 1998, Seiten 5404-5409); CdS:Mn (R. N. Bhargava, D. Gallagher, X. Hong, A. Nurmikko; Physical Review Letters Vol. 72,

5

10

15

20

25

30

1994, Seiten 416-419); ZnS:Tb (R. N. Bhargava, D. Gallagher, T. Welker; Journal of Luminescence, Vol. 60, 1994, Seiten 275 ff.). Einen Überblick über die bekannten lumineszierenden anorganischen dotierten Materialien, die eine Größe von einigen Mikrometern haben und deren Verwendung als technische Phosphore, gibt Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, WILEY-VCH, 6<sup>th</sup> edition, 2001 Electronic Release, Kapitel "Luminescent Materials: 1. Inorganic Phosphors".

Für die Lichtemission, die in Leuchtphosphoren, wie sie z.B. für Leuchtstofflampen verwendet werden, hervorgerufen wird, ist in vielen Fällen ebenfalls ein (F)RET zwischen einem Donor (Sensitizer) und einem Akzeptor (Emitter) verantwortlich (D. Dexter; J. Chem. Phys. 21, 1953, Seiten 836-850, T. Jüstel et al.; Angewandte Chemie, International Edition 37, 1998, Seiten: 3084-3103). Da jedoch bei einem Leuchtphosphor Donor und Akzeptor in einem gemeinsamen Kristallgitter vorliegen, kann das (F)RET-System der Leuchtphosphore nicht als Nachweis für eine Parameteränderung durch einen biochemischen Vorgangs dienen.

In US 5 043 265 wird offenbart, dass biologische Makromoleküle, die an nanoskalige Leuchtphosphorteilchen gekoppelt sind, durch Messung der Fluoreszenz nachgewiesen werden können. Es wird ausgeführt, dass die Fluoreszenz der Teilchen mit kleiner werdendem Durchmesser rasch an Intensität verliert und die Teilchen deshalb größer als 20 nm und bevorzugt sogar größer als 100 nm sein sollten.

Für den Einsatz als biologische Label werden spezielle Typen von Leuchtphosphoren in US 5,674,698 offenbart. Es handelt sich dabei um "Aufkonvertierende Phosphore" (upconverting phosphors), die die Eigenschaft haben, über einen Zwei-Photonen-Prozess Licht zu emittieren, das eine kleinere Wellenlänge besitzt als das absorbierte Licht. Durch Verwendung dieser Teilchen kann quasi hintergrundfrei gearbeitet werden, da solche Autofluoreszenz weitestgehend unterdrückt ist. Die Teilchen werden durch Mahlung und anschließender Temperung hergestellt. Die Teilchengröße liegt zwischen 10 nm und 3 μm, bevorzugt zwischen 300 nm und 1 μm. Verwendet werden diese Teilchen in erster Linie in Immunoassays (siehe z. B.

5

10

15

20

25

30

Niedbala et al.; Analytical Biochemistry 293, 2001, Seiten 22-30). Nachteilig an diesen Teilchen ist einerseits die durch den Herstellungsprozess bedingte breite Größenverteilung. Zum anderen gibt es bei den kleineren Teilchen, bedingt durch die Herstellung, häufig qualitative Einschränkungen, die sich in der bevorzugten Teilchengröße von 300 nm - 1 μm widerspiegelt. Im allgemeinen ist für die Anregung eines Zwei-Photonen-Prozess bei vergleichbarer Emissionsintensität eine höhere Anregungsintensität notwendig als beim Ein-Photonen-Prozess.

Zur Durchführung von photophysikalischer Katalyse oder photodynamischer Therapie werden in US 6 159 686 spezielle Phosphor-Farbstoff-Komplexe offenbart. Aufkonvertierende Phosphore, werden zunächst mit unschädlichem infrarotem Licht angeregt. Energie im Bereich des sichtbaren Lichtes wird dann auf den Farbstoff übertragen, welcher wiederum als Katalysator wirkend seine Energie auf ein Zielmolekül überträgt. Mit solchen Paaren aus aufkonvertierenden Phosphoren und geeigneten Farbstoffen lassen sich auch Zielanalyten nachweisen. Dazu wird bei Anwesenheit des Zielanalyten ein Komplex aus Zielanalyt, Phosphor und Farbstoff gebildet, der dann durch die räumliche Nähe einen Energietransfer vom Phosphor auf den Farbstoff zulässt. Ebenso ist in diesem Patent die Verwendung dieser aufkonvertierenden Phosphore mit einem entsprechendem "matched label" in homogenen, heterogenen und kompetitiven Assays offenbart. Dabei können die Phosphore sowohl als Donor als auch als Akzeptor eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäße Aufgabe besteht in der Bereitstellung eines Assays zum Nachweis eines biologischen Zielmoleküls, das die im Stand der Technik beschriebenen Nachteile nicht aufweist.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch einen auf Resonanz Energie Transfer (RET) oder auf Fluoreszenz Resonanz Energie Transfer (FRET) basierenden Assay gelöst, der eine erste Molekülgruppe A, die mit mindestens einem erfindungsgemäßem Energie-Donor markiert ist, und mindestens eine zweite Molekülgruppe B, die jeweils mit mindestens einem Energie-Akzeptor markiert ist, enthält.

5

10

15

20

Unter einem Donor im Sinne der Erfindung wird ein Molekül oder Teilchen verstanden, das durch eine äußere Strahlungsquelle (elektromagnetische Strahlung oder Teilchenstrahlung) kontinuierlich oder zeitlich moduliert energetisch angeregt wird und fluoreszenzfähig ist.

Unter einem Akzeptor im Sinne der Erfindung wird ein Molekül oder Teilchen verstanden, das durch Energietransfer über den Donor angeregt wird, die Donor-Fluoreszenz ganz oder teilweise löscht und selbst fluoreszenzfähig sein kann, aber nicht sein muss. Ein nicht fluoreszenzfähiger Donor relaxiert strahlungslos.

Donor und/oder Akzeptor umfassen erfindungsgemäß lad-Nanoteilchen mit einer Ausdehnung von ≤ 50 Nanometer, die nach einer energetischen Anregung elektromagnetische Strahlung mit einer Stokes- oder Antistokes-Verschiebung emittieren.

Der Vorteil von einem Assay basierend auf lad-Nanoteilchen mit einer Ausdehnung von 50 Nanometern oder kleiner ist, dass sie ein geringeres Potential für sterische Probleme oder unerwünschte Sedimentation in einem Assay aufweisen, als dies bei größeren Teilchen der Fall sein kann. Außerdem wird die Kinetik einer Bindungsreaktion (z. B. Immunreaktion oder DNA-Hybridisierung) oder eines zu untersuchenden biochemischen Vorgangs durch die Anwesenheit des lad-Nanoteilchens weniger beeinflußt.

Darüber hinaus weisen größere lad-Teilchen Nachteile bei Messungen im TRFModus auf. Bei einem (F)RET ist der Energieübertag von beispielsweise einem als
Donor wirkenden lad-Teilchen auf ein in räumlicher Nähe befindliches und als
Akzeptor wirkendes Molekül nur innerhalb eines wenige Nanometer reichenden
Abstands möglich. Dies bedeutet, dass bei größeren Teilchen ein bedeutender Teil
des Teilchenvolumens und somit der Dotierungsionen im Teilchen nicht in
Reichweite zu dem vor der Teilchenoberfläche befindlichen Akzeptor sind und

5

10

15

20

25

30

- 11 -

deshalb nicht am (F)RET beteiligt sind. Dadurch wird der Effekt der durch einen (F)RET verursachten Änderung der Zerfallszeit (TRF-Modus) weniger ausgeprägt oder unter Umständen nicht mehr meßbar. Aus den gleichen Gründen wäre auch eine vollständige oder zumindest bedeutende Löschung der Donorfluoreszenz durch den Akzeptor nicht mehr möglich.

Ein RET oder FRET kann durch eine Dipol-Dipol-Wechselwirkung (Förster-Transfer), durch Wechselwirkung unter Beteiligung höherer Multipole oder durch Migration von Ladungen oder Excitonen erfolgen. Bei einem Förster-Transfer muss die spektrale Überlappung zwischen Donoremission uns Akzeptorabsorption hinreichend groß sein. Da die Effizienz des Energietransfers abhängig von der Entfernung ist, kann somit der Abstand zwischen Donor und Akzeptor gemessen werden.

Bevorzugt ist mindestens einer der beiden Partner (Donor oder Akzeptor) ein lumineszierendes anorganisches dotiertes Nanoteilchen mit langer Zerfallszeit der Fluoreszenz (> 5 ns). Der entsprechend andere Partner enthält entweder einen molekularen, organischen Chromophor oder ein lumineszierendes anorganisches dotiertes Nanoteilchen, das vorzugsweise eine kürzere Zerfallszeit der Fluoreszenz aufweist. Das lad-Nanoteilchen mit langer Zerfallszeit der Fluoreszenz weist dabei eine Halbwertszeit von mehr als 5 ns, bevorzugt zwischen 1 µs und 50 ms und besonders bevorzugt zwischen 100 µs und 10 ms auf. In einem Assay dieser Ausführungsform kann der Donor mit einer gepulsten Lichtquelle geeigneter Wellenlänge angeregt werden. Bei entsprechender räumlicher Nähe des Donor-Akzeptor-Paares zueinander (wenige Nanometer) kann nun ein FRET stattfinden, d.h. der Akzeptor z.B. ein molekulares Chromophor wird sensibilisiert und kann seine Energie durch Lichtemission abgeben. Da die Zerfallszeit z.B. der Donorfluoreszenz sehr lang ist, ist wegen des FRET auch die Zerfallszeit der sensibilisierten Fluoreszenz des Akzeptors sehr lang und somit sehr viel länger als durch eine direkte Anregung des Akzeptors durch die gepulste Lichtquelle. Mit einer Messung der Fluoreszenz im TGF-Modus kann deshalb durch Ausblenden der

kurzlebigen Akzeptor-Fluoreszenz nahezu untergrundfrei und somit mit hoher Sensitivität die sensibilisierte Akzeptor-Fluoreszenz nachgewiesen werden. Bei Verwendung einer mit einer geeigneten Frequenz modulierten Lichtquelle können auch phasensensitive Messungen durchgeführt werden. Auch der Donor kann eine kurzlebige und der Akzeptor eine langlebige Fluoreszenz aufweisen, wie dies z.B an dem System von dotierten LaPO<sub>4</sub>-Nanoteilchen beobachtet werden kann. Hier wirken solche mit Cer-Ionen dotierten Nanoteilchen als Donor und solche mit Terbium-Ionen dotierten als Akzeptor.

In einer weiteren Auführungsform besteht der Donor aus einem lad-Nanoteilchen und der Akzeptor aus einem leitfähigen Material. Solche Materialien können Metalle wie z.B. Gold (Au), Silber (Ag), Platin (Pt) oder leitfähige Oxide, wie z.B. Indium-Zinn-Oxid (ITO) oder leitfähige Polymere sein. Sie können dabei in partikulärer Form als Nano- oder Mikroteilchen vorliegen oder aus einer ebenen Oberfläche, die auch strukturiert sein kann, bestehen.

Die in dem erfindungsgemäßen Assay eingesetzten lad-Nanoteilchen sind mit Fremdionen derart dotiert, dass der durch schmal- oder breitbandige, gepulste, modulierte oder kontinuierliche elektromagnetische Strahlung mit Wellenlängen im Bereich des infraroten Lichts, des sichtbaren Lichts, des UV, des Röntgenlichts oder der γ-Strahlung oder Teilchenstrahlung wie Elektronenstrahlung oder durch einen Teilchenstrahl angeregt werden kann und der Akzeptor durch zeitaufgelöste oder kontinuierliche Messung von materialspezifischem Fluoreszenzlicht bzw. dessen Änderung qualitativ und/oder quantitativ nachgewiesen werden kann.

25

30

20

5

Der Nachweis der biochemischen Reaktion erfolgt durch Messung eines RET oder FRET, das heißt durch Messung der Änderung der Lumineszenzeigenschaften (Intensität, spektral oder durch Veränderung der Zerfallszeit) der lad-Nanoteilchen und/oder der anderen beteiligten Chromophore. Auf diese Weise lassen sich die Abstandsänderungen der beteiligten (F)RET Partner in einem Assay nachweisen.

Über die Veränderung der Zerfallszeit des Donors kann die räumliche Nähe eines Akzeptors in einem (F)RET System nachgewiesen werden. Aufgrund der Präsenz eines weiteren Zerfallskanals durch den Energietransfer zum Akzeptor wird die Zerfallszeit der Donor-Fluoreszenz signifikant verkürzt. Diese Änderung kann sowohl bei der Donor-Fluoreszenz als auch bei der sensibilisierten Akzeptor-Fluoreszenz gemessen werden (Messung im TRF-Modus). Die Emissionszerfallszeit als Beobachtungsgröße für FRET bietet eine Alternative zur Messung von Intensitäten. Sie macht eine Messung unabhängig von Konzentrationseffekten, Quanteneffizienz des Chromophors, unvollständigem Labeling und teilweiser oder vollständiger Löschung der Akzeptor-Fluoreszenz. Nahezu jedes nachgewiesene Photon ist ein Beitrag zum Nutzsignal. Aus der Verringerung der Zerfallszeit der Donor-Fluoreszenz kann bei einem Förster-Transfer unter Verwendung der hierzu bekannten mathematischen Beziehungen auch auf die räumliche Entfernung zwischen Donor und Akzeptor geschlossen werden. Ein wichtiger Vorteil bei der Verwendung von lad-Nanoteilchen ist deren intrinsisch lange Zerfallszeit, die oft bis in den Bereich von einigen Millisekunden reicht und deshalb mit einfachen experimentellen Mitteln bequem zu erfassen ist.

Die lad-Nanoteilchen haben eine nahezu sphärische Morphologie mit Ausdehnungen im Bereich von 1 nm bis 50 nm, bevorzugt im Bereich von 1 nm bis unter 20 nm, und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 2 nm bis 10 nm. Unter Ausdehnungen wird der maximale Abstand von zwei auf der Oberfläche eines lad-Nanoteilchens liegenden Punkte verstanden. Die lad-Nanoteilchen können ellipsoidförmige Morphologie besitzen oder facetiert sein mit Ausdehnungen, die in den oben angegeben Grenzen liegen.

5

10

15

20

25

30

Die lad-Nanoteilchen können darüber hinaus auch eine ausgeprägte nadelförmige Morphologie aufweisen mit einer Ausdehnung von 3 nm bis 50 nm, bevorzugt von 3 nm bis unter 20 nm und einer Länge von 20 nm bis 5  $\mu m$ , bevorzugt von 20 nm bis 500 nm. In diesem Fall wird unter Ausdehnung der maximale Abstand von zwei auf der Oberfläche eines nadelförmigen lad-Nanoteilchens und gleichzeitig in einer zur

WO 03/040024 PCT/EP02/12256\_

Längsachse des nadelförmigen lad-Nanoteilchens senkrechten Ebene liegenden Punkte verstanden. Die Teilchengröße kann mit der Methode der Ultrazentrifugation, der Gelpermeationschromatographie oder mittels Elektronenmikroskopie bestimmt werden.

5

10

15

20

Im Sinne der Erfindung geeignete Materialien für die lad-Nanoteilchen sind anorganische Nanokristalle, deren Kristallgitter (Wirtsmaterial) mit Fremdionen dotiert sind. Hierunter zählen insbesondere alle Materialien und Materialklassen, die als sogenannte Phosphore z. B. in Leuchtschirmen (z. B. für Elektronenstrahlröhren) oder als Beschichtungsmaterial in Fluoreszenzlampen (für Gasentladungslampen) Verwendung finden, wie sie zum Beispiel in Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, WILEY-VCH, 6<sup>th</sup> edition, 2001 Electronic Release, Kapitel "Luminescent Materials: 1. Inorganic Phosphors" genannt sind, sowie die aus dem oben zitierten Stand der Technik bekannten lad-Nanoteilchen. In diesen Materialien dienen die Fremdionen als Aktivatoren für die Emission von Fluoreszenzlicht nach Anregung durch UV-, sichtbares oder IR-Licht, Röntgen- oder Gammastrahlen oder Elektronenstrahlen. Bei einigen Materialien werden auch mehrere Sorten von Fremdionen in das Wirtsgitter eingebaut, um einerseits Aktivatoren für die Emission zu erzeugen und um andererseits die Anregung des Teilchensystems effizienter zu gestalten oder um die Absorptionswellenlänge durch Verschiebung an die Wellenlänge einer gegebenen Anregungslichtquelle anzupassen (sogenannte Sensitizer). Der Einbau mehrerer Sorten von Fremdionen kann auch dazu dienen, gezielt eine bestimmte Kombination von Fluoresezenzbanden, die von einem Teilchen emittiert werden sollen, einzustellen.

25

30

Das Wirtsmaterial der lad-Nanoteilchen besteht vorzugsweise aus Verbindungen des Typs XY. Dabei ist X ein Kation aus Elementen der Hauptgruppen 1a, 2a, 3a, 4a der Nebengruppen 2b, 3b, 4b, 5b, 6b, 7b oder der Lanthaniden des Periodensystems. In einigen Fällen kann X auch eine Kombination bzw. Mischung aus den genannten Elementen sein. Y kann ein mehratomiges Anion, enthaltend ein oder mehrere Element(e) der Hauptgruppen 3a, 4a, 5a, der Nebengruppen 3b, 4b, 5b, 6b, 7b

WO 03/040024

5

10

25

30

PCT/EP02/12256

und/oder 8b sowie Elemente der Hauptgruppen 6a und/oder 7a, sein. Y kann aber auch ein einatomiges Anion aus der Hauptgruppe 5a, 6a oder 7a des Periodensystems sein. Das Wirtsmaterial der lad-Nanoteilchen kann auch aus einem Element der Hauptgruppe 4a des Periodensystems bestehen. Als Dotierung können Elemente der Hauptgruppen 1a, 2a oder aus der Gruppe enthaltend Al, Cr, Tl, Mn, Ag, Cu, As, Nb, Nd, Ni, Ti, In, Sb, Ga, Si, Pb, Bi, Zn, Co und/oder Elemente der Lanthaniden dienen. Auch Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Elemente können in unterschiedlichen relativen Konzentrationen zueinander als Dotierungsmaterial dienen. Die Konzentration des Dotierungsmaterials im Wirtsgitter beträgt zwischen 10-5 mol-% und 50 mol-%, bevorzugt zwischen 0,01 mol-% und 30 mol-%, besonders bevorzugt zwischen 0,1 mol-% und 20 mol-%. Das Dotierungsmaterial wird so gewählt, dass die Zerfallszeit der durch es induzierten Fluoreszenz lang ist (> 100 ns).

Bevorzugt werden Sulfide, Selenide, Sulfoselenide, Oxysulfide, Borate, Aluminate, Gallate, Silikate, Germanate, Phosphate, Halophosphate, Oxide, Arsenate, Vanadate, Niobate, Tantalate, Sulfate, Wolframate, Molybdate, Alkalihalogenide sowie andere Halogenide oder Nitride als Wirtsmaterialien für die lad-Nanoteilchen verwendet. Beispiele für diese Materialklassen sind zusammen mit den entsprechenden Dotierungen in der folgenden Liste angegeben (Materialien des Typs B:A mit B = Wirtsmaterial und A = Dotierungsmaterial):

LiI:Eu; NaI:Tl; CsI:Tl; CsI:Na; LiF:Mg; LiF:Mg,Ti; LiF:Mg,Na; KMgF<sub>3</sub>:Mn; Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Eu; BaFCl:Eu; BaFCl:Sm; BaFBr:Eu; BaFCl<sub>0,5</sub>Br<sub>0,5</sub>:Sm; BaY<sub>2</sub>F<sub>8</sub>:A (A = Pr, Tm, Er, Ce); BaSi<sub>2</sub>O<sub>5</sub>:Pb; BaMg<sub>2</sub>Al<sub>16</sub>O<sub>27</sub>:Eu; BaMgAl<sub>14</sub>O<sub>23</sub>:Eu; BaMgAl<sub>10</sub>O<sub>17</sub>:Eu; BaMgAl<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Eu; Ba<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Ti; (Ba,Zn,Mg)<sub>3</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Pb; Ce(Mg,Ba)Al<sub>11</sub>O<sub>19</sub>; Ce<sub>0,65</sub>Tb<sub>0,35</sub>MgAl<sub>11</sub>O<sub>19:Ce,Tb</sub>; MgAl<sub>11</sub>O<sub>19</sub>:Ce,Tb; MgF<sub>2</sub>:Mn; MgS:Eu; MgS:Ce; MgS:Sm; MgS:(Sm,Ce); (Mg,Ca)S:Eu; MgSiO<sub>3</sub>:Mn; 3,5MgO·0,5MgF<sub>2</sub>·GeO<sub>2</sub>:Mn; MgWO<sub>4</sub>:Sm; MgWO<sub>4</sub>:Pb; 6MgO·As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>:Mn; (Zn,Mg)F<sub>2</sub>:Mn; (Zn<sub>4</sub>Be)SO<sub>4</sub>:Mn; Zn<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>:Mn; Zn<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>:Mn,As; ZnO:Zn; ZnO:Zn,Si,Ga; Zn<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>:Mn; ZnS:A (A = Ag, Al, Cu); (Zn,Cd)S:A (A = Cu, Al, Ag, Ni); CdBO<sub>4</sub>:Mn; CaF<sub>2</sub>:Mn; CaF<sub>2</sub>:Dy;

- 16 -

CaS:A (A = Lanthanide, Bi); (Ca,Sr)S:Bi; CaWO<sub>4</sub>:Pb; CaWO<sub>4</sub>:Sm; CaSO<sub>4</sub>:A (A = Mn, Lanthanide); 3Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>·Ca(F,Cl)<sub>2</sub>:Sb,M<sub>n</sub>; CaSiO<sub>3</sub>:Mn,Pb; Ca<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Ce;  $(Ca,Mg)SiO_3:Ce; \quad (Ca,Mg)SiO_3:Ti; \quad 2SrO\cdot 6(B_2O_3)\cdot SrF_2:Eu; \quad 3Sr_3(PO_4)_2\cdot CaCl_2:Eu;$  $A_3(PO_4)_2 \cdot ACl_2$ : Eu (A = Sr, Ca, Ba); (Sr,Mg)<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>: Eu; (Sr,Mg)<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>: Sn; SrS: Ce; SrS:Sm,Ce; SrS:Sm; SrS:Eu; SrS:Eu,Sm; SrS:Cu,Ag; Sr<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Sn; Sr<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Eu; 5  $Sr_4Al_{14}O_{25}:Eu; SrGa_2S_4:A \ (A=Lanthanide,\ Pb); SrGa_2S_4:Pb; Sr_3Gd_2Si_6O_{18}:Pb,Mn;$ YF<sub>3</sub>:Yb,Er; YF<sub>3</sub>:Ln (Ln = Lanthanide); YLiF<sub>4</sub>:Ln (Ln = Lanthanide); Y<sub>3</sub>Al<sub>5</sub>O<sub>12</sub>:Ln (Ln = Lanthanide);  $YAl_3(BO_4)_3:Nd,Yb;$   $(Y,Ga)BO_3:Eu;$   $(Y,Gd)BO_3:Eu;$  $Y_2Al_3Ga_2O_{12}$ :Tb;  $Y_2SiO_5$ :Ln (Ln = Lanthanide);  $Y_2O_3$ :Ln (Ln = Lanthanide);  $Y_2O_2S:Ln$  (Ln = Lanthanide);  $YVO_4:A$  (A = Lanthanide, In);  $Y(P,V)O_4:Eu$ ; 10  $YTaO_4:Nb$ ;  $YAIO_3:A$  (A = Pr, Tm, Er, Ce); YOCl:Yb,Er;  $Ln1PO_4:Ln2$  (Ln1, Ln2 = Constant ConstLanthanide oder Mischungen von Lanthaniden);  $A_x(PO_4)_y$ :Ln (A = Erdalkali, Ln = Lanthanide) LuVO<sub>4</sub>:Eu; GdVO<sub>4</sub>:Eu; Gd<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S:Tb; GdMgB<sub>5</sub>O<sub>10</sub>:Ce,Tb; LaOBr:Tb; NaYF<sub>4</sub>:Yb,Er; BaYb<sub>2</sub>F<sub>8</sub>:Eu; LaF<sub>3</sub>:Nd,Ce; La<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S:Tb; NaLaF<sub>4</sub>:Yb,Er; LaF<sub>3</sub>:Yb,Er,Tm; BaYF<sub>5</sub>:Yb,Er; Ga<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Dy; GaN:A (A = Pr, Eu, Er, 15 Tm); Bi<sub>4</sub>Ge<sub>3</sub>O<sub>12</sub>; LiNbO<sub>3</sub>:Nd,Yb; LiNbO<sub>3</sub>:Er; LiCaAlF<sub>6</sub>:Ce; LiSrAlF<sub>6</sub>:Ce; LiLuF<sub>4</sub>:A  $(A = Pr, Tm, Er, Ce); Li_2B_4O_7:Mn, SiO_x:Er,Al (0 \le x \le 2).$ 

Besonders bevorzugt werden folgende Materialien als lad-Nanoteilchen verwendet: YVO<sub>4</sub>:Eu, YVO<sub>4</sub>:Sm, YVO<sub>4</sub>:Dy, LaPO<sub>4</sub>:Eu, LaPO<sub>4</sub>:Ce, LaPO<sub>4</sub>:Tb, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Tb, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Sm, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Dy, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Nd, ZnS:Tb, ZnS:TbF<sub>3</sub>, ZnS:Eu, ZnS:EuF<sub>3</sub>, Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Eu, Y<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S:Eu, Y<sub>2</sub>SiO<sub>5</sub>:Eu, SiO<sub>2</sub>:Dy, SiO<sub>2</sub>:Al, Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Tb, CdS:Mn, ZnS:Tb, ZnS:Ag, ZnS:Cu. Unter den besonders bevorzugten Materialien werden insbesondere diejenigen ausgewählt, die eine kubische Gitterstruktur des Wirtsgitters besitzen, da bei diesen Materialien die Zahl der einzelnen Fluoreszenzbanden minimal wird. Beispiele hierfür sind: MgF<sub>2</sub>:Mn; ZnS:Mn, ZnS:Ag, ZnS:Cu, CaSiO<sub>3</sub>:Ln, CaS:Ln, CaO:Ln, ZnS:Ln, Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Ln, oder MgF<sub>2</sub>:Ln (Ln = Lanthaniden).

20

25

30

Die Oberfläche der erfindungsgemäß eingesetzten lad-Nanoteilchen ist so präpariert, dass Affinitätsmoleküle an diese präparierte Oberfläche ankoppeln können. Das Affinitätsmolekül tritt in dem erfindungsgemäßen Assay in Wechselwirkung mit

5

10

15

20

25

30

Zielmolekülen. Beispiele für Affinitätsmoleküle sind z.B. Proteine, Peptide, Oligonukleotide oder andere Nukleinsäuremoleküle oder nukleinsäureähnliche Moleküle, wie PNAs oder Morpholinos, Oligo- oder Polysaccharide, Haptene, wie Biotin oder Digoxin oder niedermolekulare synthetische oder natürliche Antigene oder Epitope.

Die Präparation der Oberfläche der lad-Nanoteilchen kann darin bestehen, dass die Oberfläche der lad-Nanoteilchen chemisch modifiziert ist und/oder reaktive Gruppen und/oder kovalent oder nicht-kovalent gebundene Verbindungsmoleküle aufweist. Auch die in die Oberfläche der lad-Nanoteilchen angebundenen Verbindungsmoleküle können reaktive Gruppen aufweisen.

Solche reaktiven Gruppen, die sowohl geladen, ungeladen oder mit Partialladungen versehen sein können, können sowohl an der Oberfläche der lad-Nanoteilchen als auch Teil der Verbindungsmoleküle sein. Mögliche reaktive funktionale Gruppen können Aminogruppen, Carbonsäuregruppen, Thiole, Thioether, Disulfide, Imidazole, Guanidine, Hydroxylgruppen, Indole, vicinale Diole, Aldehyde, alpha-Haloacetylgruppen, N-Maleimide, Quecksilberorganyle, Arylhalogenide, Säureanhydride, Isocyanate, Isothiocyanate, Sulfonsäurehalogenide, Imidoester, Diazoacetate, Diazoniumsalze, 1,2-Diketone, alpha-beta-ungesättigte Carbonyl-verbindungen, Phosphonsäuren, Phosphorsäureester, Sulfonsäuren, Azolide oder Derivate der genannten Gruppen sein.

Als Beispiele für Verbindungsmolekül seien hier Phosphonsäurederivate, Ethylenglykol, primäre Alkohole, Aminderivate, Polymere oder Copolymere, polymerisierbare Kopplungsagenzien, Silica-Hüllen und kettenförmige Moleküle mit einer der Oberfläche der lad-Nanoteilchen entgegengesetzten Polarität genannt.

Auch Nukleinsäuremoleküle können als Verbindungsmoleküle dienen. Sie bilden die Verbindung zu einem Affinitätsmolekül, das seinerseits Nukleinsäuremoleküle mit zu den Verbindungsmolekülen komplementären Sequenzen enthält.

WO 03/040024

5

10

15

20

25

30

PCT/EP02/12256

Die Anbindung eines Affinitätsmoleküls an Verbindungsmoleküle kann kovalent oder nicht-kovalent mit Standardmethoden der Organischen Chemie erfolgen wie Oxidation, Halogenierung, Alkylierung, Acylierung, Addition, Substitution oder Amidierung des adsorbierten oder adsorbierbaren Materials. Diese Methoden zur Anbindung eines Affinitätsmoleküls an das kovalent oder nicht-kovalent gebundene Verbindungsmolekül können vor Adsorption des Verbindungsmolekül an das lad-Nanoteilchen angewendet werden, oder nachdem es bereits an das lad-Nanoteilchen adsorbiert ist. An entsprechend behandelte lad-Nanoteilchen (z.B. mit Trimethylsilylbromid), die durch die Behandlung eine veränderte (z.B. stärker geladen, polare) Oberfläche besitzen, können auch direkt Affinitätsmoleküle durch Inkubation angebunden werden.

Die Molekülgruppen A und B, die mit Donor bzw. Akzeptor markiert sind, können Bestandteil ein und desselben Moleküls sein und z.B. an dasselbe Affinitätsmolekül ankoppeln. Eine räumliche Abstandsänderung der beiden Molekülgruppen kann durch eine Konformationsänderung oder durch eine Spaltung des Moleküls hervorgerufen werden. Diese Konformationsänderung oder Spaltung des Moleküls kann Resultat einer Interaktion des gemeinsamen Affinitätsmoleküls mit einem Zielmolekül sein.

Die Molekülgruppen A und B können sich ebenso auf unterschiedlichen Molekülen befinden, wobei die Molekülgruppen A und B jeweils an eigene Affinitätsmoleküle angekoppelt sind.

Eine räumliche Abstandsänderung kann durch eine Interaktion der den Molekülgruppen A und B zugeordneten Affinitätsmoleküle mit einem gemeinsamen Zielmolekül oder miteinander hervorgerufen werden. Eine solche Interaktion kann beispielhaft eine Wechselwirkung zwischen Proteinen, z.B. eine Immunreaktion von Antigen und Antikörper, eine Hybridisierung von Nukleinsäuren oder die Interaktion zwischen Nukleinsäuren und Proteinen umfassen.

- 19 -

Das erfindungsgemäße Assay kann z.B. ein homogener Immunoassay zum Nachweis eines Analyten (monoklonaler oder polyklonaler Antikörper, Protein, Peptid, Oligonukleotid, Nukleinsäure, Oligo- oder Polysaccharid, Hapten oder niedermolekulares synthetisches oder natürliches Antigen) in einer Körperprobe (wie z.B. Abstriche, Sputum, Organpunktate, Biopsien, Sekrete, Liquor, Galle, Blut, Lymphflüssigkeit, Urin, Stuhl) sein. Bei homogenen Assays wird kein Wasch- oder Separierungsschritte benötigt.

Das erfindungsgemäße Assay kann auch ein heterogener Assay sein.

Das erfindungsgemäße Assay kann sowohl in Lösung als auch in festphasengestützten bzw. array-basierenden Systemen, bei denen Oligo- bzw. Polynukleotid-Stränge oder Antikörper bzw. Antigene auf einer Oberfläche immobilisiert sind, eingesetzt werden.

### Figuren und Beispiele

### Es zeigen

20

30

15

5

Homogener Kinase Assay mit (F)RET-Partnern auf einem Molekül Fig. 1a Homogener Immunoassay mit (F)RET-Partnern auf einem Molekül Fig. 1b Kompetitiver Immunoassay mit (F)RET-Partnern auf einem Molekül Fig. 2 Homogener Sättigungs Immunoassay mit (F)RET-Partnern auf Fig. 3 getrennten Molekülen 25 Homogener, kompetitiver Immunoassay mit (F)RET-Partnern auf Fig. 4 getrennten Molekülen Homogener Assay mit (F)RET-Partnern auf einem Molekül Fig. 5 Assay nach der Methode der Molecular Beacon Fig. 6

- 20 -

Für das erfindungsgemäße Assay gibt es verschiedene Gruppen von Anwendungen.

Für eine Gruppe von Anwendungen befinden sich die (F)RET-Partnern auf demselben Molekül, das bedeutet, beide (F)RET Partner sind über entsprechende Verbindungsmoleküle mit demselben Affinitätsmolekül verbunden (Fig. 1a, 1b, 2, 5, 6). Durch die Bindung eines Zielmoleküls an das Affinitätsmolekül wird eine Konformationsänderung des Affinitätsmoleküls induziert, was zu einer räumlichen Änderung der Marker zueinander führt und damit einen messbaren Unterschied des (F)RET zwischen ihnen bewirkt.

10

15

5

Für andere Anwendungen befinden sich die (F)RET Partner auf getrennten Molekülen und sind jeweils mit einem eigenen Affinitätsmolekül gekoppelt (Fig. 3, 4). Die jeweiligen Affinitätsmoleküle können so gewählt werden, dass es zu einer Interaktion von Donor und Akzeptor kommt, welche durch die Reaktion mit dem Zielmolekül hergestellt oder aufgehoben wird und dadurch eine Veränderung des Energietransfers induziert.

Fig. 1a zeigt schematisch die Wechselwirkung in einem homogenen Kinase Assay mit (F)RET-Partnern auf demselben Molekül. Ein lad-Nanoteilchen 1 und ein Chromophor 2 sind durch eine Peptidsequenz 3 verbunden. Die Peptidsequenz enthält eine kinasespezifische Erkennungssequenz 4. Wird die Peptidsequenz 3 an dieser Stelle durch die Kinase 5 phosphoryliert, verändert die Präsenz des Phosphates 6 die Konformation der Peptidesequenz 3 und dadurch messbar die Wechselwirkung zwischen den (F)RET Partnern lad-Nanoteilchen 1 und dem Chromophor 2.

25

30

20 '

Fig. 1b zeigt schematisch einen homogenen Immunoassay mit (F)RET-Partnern auf einem Molekül, mit dem Protein-Protein Wechselwirkungen nachgewiesen werden, wobei Antigen-Antikörper Reaktionen nur ein Beispiel dafür darstellen. Ein lad-Nanoteilchen 1 und ein Chromophor 2 sind durch eine Peptidsequenz 3 verbunden. Die Peptidsequenz enthält ein Epitop 14. Bindet an das Epitop 14 ein dieses Epitop 14 spezifisch erkennender Antikörper 15, so verändert dies die Konformation der

WO 03/040024

5

10

15

20

25

30

- 21 -

PCT/EP02/12256

Peptidsequenz 3 und dadurch messbar die Wechselwirkung zwischen den (F)RET Partnern lad-Nanoteilchen 1 und ein Chromophor 2.

Das nachzuweisende Molekül kann direkt an das Affinitätsmolekül binden, wie anhand von Fig. 1a und 1b beschriebenen. Es kann jedoch auch indirekt für eine Bindung eines Moleküls an das Affinitätsmolekül verantwortlich sein. Ein Beispiel dafür wäre die Messung von Ca<sup>2+</sup>-Konzentrationen in lebenden Zellen. Dazu wird die Calcium abhängige Bindung des Calmodulins an die Myosin-leichte-Kette-Kinase (MLCK) in glatter Muskulatur ausgenutzt. Die Calmodulin-Bindungsdomäne des MLCK wirkt als Affinitätsmolekül und ist mit den (F)RET Partnern verbunden. In Abhängigkeit der Ca<sup>2+</sup>-Konzentration bindet Calmodulin an die Bindungsdomäne und bewirkt eine Konformationsänderung der Nachweissonde und führt zu einer Veränderung des messbaren (F)RETs.

Fig. 2 zeigt schematisch einen kompetitiven Immunoassay mit (F)RET-Partnern auf einem Molekül mit dem die Konzentration eines Analyten 26 in einer Körperprobe nachgewiesen wird. Ein lad-Nanoteilchen 1 und ein Chromophor 2 werden durch ein das Epitop 27 enthaltendes Verbindungsmolekül 29 verbunden. Das Epitop 27 ist einem Epitop des nachzuweisenden Analyten 26 nachempfunden. Ein Affinitätsmolekül 28 bindet spezifisch an das Epitop 27. Durch Zugabe einer Probe (z.B. Körperprobe), die den nachzuweisenden Analyten 26 enthält, wird das an das Epitop 27 gebundene Affinitätsmolekül 28 von dem Epitop 27 verdrängt, was eine Konformationsänderung des Moleküls 29 und dadurch eine messbare Änderung der Wechselwirkung zwischen den (F)RET Partnern lad-Nanoteilchen 1 und dem Chromophor 2 zur Folge hat. Diese Änderung des (F)RET wird zur Konzentrationsbestimmung des Analyten 26 herangezogen.

Fig. 3 zeigt schematisch einen homogenen Sättigungs-Immunoassay mit (F)RET-Partnern auf getrennten Molekülen. Die Affinitätsmoleküle des lad-Nanoteilchens 110 und des Chromophors 120 können unterschiedliche Epitope des gleichen

- 22 -

Zielmoleküls 130 erkennen, so dass es bei Anwesenheit des Zielmoleküls 130 zu einem messbaren Energietransfer kommt

Beispielhaft für einen homogenen Immunoassay, bei dem sich Donor und Akzeptor auf getrennten Molekülen befinden, sei hier der Nachweis von hCG (humanes chorionales Gonadotropin) im Serum genannt. Dabei werden Donor und Akzeptor mit Antikörpern gekoppelt, welche unterschiedliche Epitope des hCG erkennen. Ist in einer Körperprobe hCG vorhanden, binden sowohl Donor als auch Akzeptor-Sonden an den Analyten. Der messbare FRET kann anhand einer Eichkurve in eine Konzentration des Analyten in der Körperprobe übersetzt werden.

Fig. 4 zeigt schematisch einen homogenen, kompetitiven Immunoassay mit (F)RET-Partnern 210 und 220 auf getrennten Molekülen. Ein oder mehrere Chromophore 220 sind mit einem Molekül 222 verbunden, welches Teilen oder komplett dem nachzuweisenden Molekül 224 entspricht. Ein lad-Nanoteilchen 210 ist an ein Affinitätsmolekül 212 gekoppelt, das spezifisch sowohl mit dem Molekül 222 als auch mit dem nachzuweisende Molekül 224 interagiert. Es kommt zu einer Bindung zwischen den Molekülen 212 und 222 und dadurch zu einem (F)RET. Wird nun eine Probe (z.B. Körperprobe) mit dem zu messenden Molekül 224 dazugegeben, erfolgt eine Verdrängungsreaktion abhängig von der Konzentration des nachzuweisenden Moleküls 224 in der besagten Probe. Diese führt zu einer messbaren Veränderung, in diesem Fall zu einer Verringerung des (F)RET und es kann anhand einer Eichkurve die Konzentration des nachzuweisenden Moleküls ermittelt werden.

Fig. 5 zeigt schematisch einen homogenen Assay mit (F)RET-Partnern auf einem Molekül. Ein lad-Nanoteilchen 310 und ein Chromophor 320 werden durch ein Peptid 330 als Affinitätsmolekül verbunden. Dieses Peptid kann durch ein nachzuweisendes Enzym 340 gespalten werden. Nach Spaltung kommt kein (F)RET mehr zustande.

5

10

15

20

5

10

15

20

25

- 23 -

Ein Assay gemäß Fig. 5 kann zum Nachweis einer bestimmten Enzymaktivität, z.B. einer für das HI-Virus spezifischen Protease innerhalb einer Probe oder Zelle verwendet werden, wobei die beiden (F)RET Partner durch die kurze Erkennungssequenz dieser Protease verbunden sind und die durch die Aktivität der Protease, nämlich der Spaltung des Peptides, räumlich voneinander getrennt werden. Die nachzuweisende Enzymaktivität kann auch eine Restriktionsendonuklease sein. Dabei sind die beiden (F)RET Partner durch eine Nukleinsäure verbunden.

Fig. 6 zeigt schematisch einen Assay nach der Methode der Molecular Beacon. Molecular Beacons sind DNA-Moleküle, die sich durch intramolekulare komplementäre Sequenzen zu einer sogenannten Stem-Loop oder Haarnadelstruktur falten können. An einem Ende der DNA-Sequenz 430 ist ein lad- Nanoteilchen 410 angekoppelt, an dem anderen Ende befindet sich ein Chromophor 420 als Fluoreszenzlöscher oder Quencher. In der Haarnadelstruktur sind die beiden (F)RET Partner 410 und 420 eng benachbart angeordnet, die Fluoreszenz des Donors 410 daher vollständig gelöscht. Das nachzuweisende Zielmolekül 440 weist Sequenzen auf, die komplementär zu der Schlaufen Region der DNA-Sequenz 430 sind. Da die Bindung an das Zielmolekül 440 energetisch günstiger ist, wird die Haarnadel Konformation aufgelöst, Chromophor 420 und lad-Nanoteilchen 410 lösen sich voneinander und Fluoreszenz wird messbar emittiert, da es nicht mehr zu einer Fluoreszenzlöschung durch (F)RET kommt. Die Hybridisierungseigenschaften können so eingestellt werden, dass bereits eine einzelne Fehlbasenpaarung zwischen dem Molecular Beacon 430 und der Ziel-DNA 440 nicht zur Öffnung der Haarnadelstruktur führt. Dadurch lassen sich sogar einzelne Basenunterschiede (z.B. SNPs, single nucleotide polymorphisms) detektieren.

- 24 -

### Beispiele für Verbindung von lad-Nanoteilchen mit organischen Molekülen

#### Beispiel 1: Anbindung von Phosphonsäure-Derivaten

5

10

15

20

Die chemischen Modifikation der Oberfläche des lad-Nanoteilchens kann z.B. über die Anbindung von Phosphonsäure-Derivaten mit funktionalen reaktiven Gruppen erfolgen. Dabei werden an die lad-Nanoteilchen Phosphonsäure- oder Phosphonsäureester-Derivate, wie z.B. Imino-bis(Methylenphosphono)Carbonsäure (kann beispielsweise hergestellt werden mittels der Mannich-Moedritzer Reaktion, Moedritzer und Irani, J. Org. Chem., 1966, 31, 1603), stabil an die Oberfläche angebunden. Diese Anbindung kann auf unbehandelten oder auf zuvor behandelten (z.B. mit Trimethylsilylbromid) lad-Nanoteilchen, stattfinden. Mögliche reaktive funktionale Gruppen, die diese Phosphonsäure- oder Phosphonsäureester enthaltenden Verbindungsmoleküle tragen, können Aminogruppen, Carbonsäuregruppen, Thiole, Thioether, Disulfide, Imidazole, Guanidine, Hydroxylgruppen, Indole, vicinale Diole, Aldehyde, alpha-Haloacetylgruppen, N-Maleimide, Quecksilberorganyle, Arylhalogenide, Säureanhydride, Isocyanate, Isothiocyanate, Sulfonsäurehalogenide, Imidoester, Diazoacetate, Diazoniumsalze, 1,2-Diketone, alpha-beta-ungesättigte Carbonylverbindungen, Phosphonsäuren, Phosphorsäureester, Sulfonsäuren, Azolide oder Derivate der genannten Gruppen sein.

### Beispiel 2: Anbindung von Ethylenglykol, primären Alkoholen, primären Aminderivaten

Ein weiteres Beispiel für die Oberflächenbehandlung der lad-Nanoteilchen ist das Erhitzen der Partikel in Ethylenglykol, wobei unter Abspaltung der Alklyketten auf der lad-Nanoteilchen eine stabile Anbindung des Ethylenglykols erfolgt. Diese Behandlung resultiert in einer Wasserlöslichkeit der Partikel. In analoger Weise können primäre Alkohole mit funktionalen reaktiven Gruppen, wie oben angegeben, verwendet werden. In ähnlicher Weise kann an die Oberfläche der lad-Nanoteilchen ebenfalls primäre Aminderivate stabil angebunden werden. Die Aminderivate können

- 25 -

zusätzlich zu der Amingruppe die oben angegebenen reaktiven funktionalen Gruppen enthalten.

# Beispiel 3: Umhüllung mit Silica, Polymeren oder Copolymeren und polymerisierbaren Kopplungsagenzien

Als weiteres Beispiel einer chemischen Modifikation der Oberfläche des lad-Nanoteilchens sei die Umhüllung eines lad-Nanoteilchens oder einer Gruppe von lad-Nanoteilchen mit Silica genannt: Silica ermöglicht eine einfache chemische Konjugation von organischen Molekülen, da Silica sehr leicht mit organischen Linkern wie z.B. Triethoxysilanen oder Chlorsilanen reagiert. Ein weiteres Beispiel einer chemischen Modifizierung ist die Umhüllung eines lad-Nanoteilchens oder einer Gruppe von lad-Nanoteilchen mit Polymeren oder Copolymeren. Als Beispiel für polymerisierbare Kopplungsagenzien seien N-(3-aminopropyl)3-mercaptobenzamidine, 3-(trimethoxysilyl)propylhydrazid und 3-(trimethoxysilyl) propylmaleimid genannt. eine Vielzahl Ebenso können von verschiedenen polymerisierbaren Kopplungsagenzien zusammen verwendet werden, um ein oder mehrere lad-Nanoteilchen mit einer umhüllenden Schicht zu versehen. Vor allem bei Kopplungsagenzien, die nur eine schwache Bindung zum lad-Nanoteilchen aufweisen, kann das von Vorteil sein. Beispiele für Kopplungsagenzien, die solche Netze als Umhüllung eines oder mehrerer lad-Nanoteilchen ausbilden können, sind Diacetylene, Styrolbutadiene, Vinylacetat, Acrylate, Acrylamide, Vinyle, Styrole, Silikonoxide, Boroxide, Phosphoroxide, Borate, Pyrrole, Polypyrrole und Phosphate sowie Polymere von zumindest einigen der besagten Agenzien.

5

10 ..

15

20

- 26 -

# Beispiel 4: Oberflächenmodifikation mit Oxichloriden, sowie nicht-kovalente Verknüpfungen mit kettenförmigen Molekülen und amphiphilen Reagenzien

Eine weitere Möglichkeit der Präparation der Oberfläche der lad-Nanoteilchen besteht darin, die oxidischen Übergangsmetallverbindungen, aus denen die lad-Nanoteilchen bestehen, mit Chlorgas oder organischen Chlorierungsagenzien in die entsprechenden Oxichloride zu überführen. Diese Oxichloride reagieren ihrerseits mit Nukleophilen wie z.B. Aminogruppen unter Bildung von Übergangsmetallstickstoffverbindungen. Auf diese Weise lässt sich zum Beispiel über die Aminogruppen von Lysinseitenketten eine direkte Konjugation von Proteinen erzielen. Die Konjugation mit Proteinen nach der Oberflächenmodifikation mit Oxichloriden kann auch durch Verwendung eines bifunktionellen Linkers wie Maleimidopropionsäurehydrazid bewerkstelligt werden.

15

20

25

10

5

Für nicht-kovalente Verknüpfungen eignen sich dabei besonders kettenförmige Moleküle mit einer der Oberfläche des lad-Nanoteilchen entgegengesetzten Polarität oder Ladung. Als Beispiele für Verbindungsmoleküle, die nicht-kovalent mit den lad-Nanoteilchen verknüpft sind, seien anionische, kationische oder zwitterionische Detergenzien, saure oder basische Proteine, Polyamine, Polyamide, Polysulfon- oder Polycarbonsäuren genannt. Durch hydrophobe Wechselwirkung zwischen den lad-Nanoteilchen und amphiphilen Reagenzien, die eine funktionale reaktive Gruppe tragen, kann eine Verknüpfung hergestellt werden. Besonders Kettenmoleküle, die einen amphiphilen Charakter haben wie z.B. Phospholipide oder derivatisierte Polysaccharide, die untereinander vernetzt werden können, sind dafür geeignet Die Adsorption dieser Moleküle auf die Oberfläche des lad-Nanoteilchens lässt sich durch Koinkubation erzielen.

5

10

15

20

25

30

- 27 -

## <u>Beispiel 5</u>: Anbindung von Affinitätsmolekülen an lad-Nanoteilchen mit Verbindungsmolekül

Generell können solche Affinitätssmoleküle verwendet werden, wie sie auch bei den im Stand der Technik beschriebenen fluoreszierenden organischen Farbstoffmolekülen benutzt werden, um diese spezifisch an die nachzuweisende biologische oder sonstige organische Substanz zu binden. Ein Affinitätssmolekül kann ein monoklonaler oder polyklonaler Antikörper, ein anderes Protein, ein Peptid, ein Oligonukleotid, ein Plasmid oder ein anderes Nukleinsäuremolekül, ein Peptid Nucleic Acid (PNA) oder ein Morpholino, ein Oligo- oder Polysaccharid oder ein Hapten, wie Biotin oder Digoxin oder ein niedermolekulares synthetisches oder natürliches Antigen sein. Eine Liste solcher Moleküle sind in der allgemein zugänglichen Literatur veröffentlicht, z. B. in "Handbook of Fluorescent Probes and Research Chemicals" (8<sup>th</sup> edition, 2001, CD-ROM) von R. P. Hauglund, Molecular Probes, Inc..

Um Affinitätsmoleküls kovalent oder nicht-kovalent an die lad-Nanoteilchen mit Verbindungsmolekül zu binden, werden reaktive Gruppen auf der Oberfläche des Affinitätsmoleküls Reaktive auf genutzt. Gruppen der Oberfläche des Affinitätsmoleküls sind dabei Aminogruppen, Carbonsäuregruppen, Thiole, Thioether, Disulfide, Imidazole, Guanidine, Hydroxylgruppen, Indole, vicinale Diole, Aldehyde, alpha-Haloacetylgruppen, N-Maleimide, Quecksilberorganyle, Arylhalogenide, Säureanhydride, Isocyanate, Isothiocyanate, Sulfonsäurehalogenide, Imidoester, Diazoacetate, Diazoniumsalze, 1,2-Diketone, alpha-beta-ungesättigte Carbonylverbindungen, Phosphonsäuren, Phosphorsäureester, Sulfonsäuren, Azolide oder Derivate der genannten Gruppen. Auf der Oberfläche der lad-Nanoteilchen können die weiter oben beschriebenen funktionalen reaktiven Gruppen der Verbindungsmoleküle zur Konjugation des Affinitätsmoleküls verwendet werden. Protokolle für Kopplungen an reaktive Gruppen sind in der allgemein zugänglichen Literatur beschrieben, z.B. in "Bioconjugate Techniques" (von Greg T. Hermanson, Academic Press 1996).

WO 03/040024

5

10

25

30

PCT/EP02/12256

Sind Donor und Akzeptor auf demselben Molekül enthalten, kann an das Affinitätsmolekül, welches über ein oder mehrere Verbindungsmoleküle an den Donor gekoppelt ist, kovalent oder nicht-kovalent an den Akzeptor angebundenen werden. Als Akzeptor können Chromophore verwendet werden, deren Anregungswellenlänge mit der Emissionswellenlänge des jeweiligen Donors überlappen. Akzeptoren können z.B. lad-Nanoteilchen, organische Farbstoffe, (z.B. Fluorescein, Rhodamin, Cyanine), organische Pigmente (z.B. Perylene) oder, leitfähige Materialien (z.B. Metalle, dotierte Oxide, leitfähige Polymere) sein. Diese Materialien können entweder als partikuläre Systeme oder als ebene oder strukturierte Oberfläche bzw. Oberflächenbeschichtung vorliegen. Die Kopplung kann über reaktive Gruppen auf dem Affinitätsmolekül und/oder dem Akzeptormolekül stattfinden.

Außer kovalenten Verknüpfungen von Affinitätsmolekül sind nicht-kovalente, selbstorganisierte Verbindungen realisierbar. Als eine Möglichkeit sei hierbei die
Verknüpfung von einfachen Nachweissonden mit Biotin als Verbindungsmolekül mit
Avidin- oder Streptavidin- gekoppelten Affinitätsmolekülen genannt.

### 20 Beispiel 6: Die Herstellung von lad-Nanoteilchen bestehend aus YVO<sub>4</sub>:Eu

Der erste Schritt besteht in der Bereitstellung von YVO<sub>4</sub>:Eu. YVO<sub>4</sub>:Eu kann nach dem in K. Riwotzki, M. Haase; Journal of Physical Chemistry B; Vol. 102, 1998, Seite 10130, linke Spalte, angegebenen Verfahren hergestellt werden: In einem Teflonbehälter wird 3,413 g Y(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O (8,9 mmol) und 0,209 g Eu(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O (0,47 mmol) in 30 mL destilliertem Wasser gelöst. Dazu wird unter Rühren 2,73 g Na<sub>3</sub>(VO<sub>4</sub>)·10H<sub>2</sub>O, das in 30 mL destilliertem Wasser gelöst wurde, gegeben. Nach 20 Min. weiterem Rühren wird der Teflonbehälter in einen Autoklaven gestellt und unter weiterem Rühren auf 200°C erhitzt. Nach 1h wird die Dispersion aus dem Autoklaven entnommen und bei 3000g 10 Min. zentrifugiert und derÜberstand

5

10

15

20

verworfen. Das Präzipitat wird in 40 mL destilliertem Wasser aufgenommen. 3,220 g einer wässrigen 1-Hydroxyethan-1,1-Diphosphonsäure-Lösung (60 Gew.-%) wird zu der Dispersion gegeben (9,38 mmol). Zur Entfernung von Y(OH)<sub>3</sub>, das sich aus überschüssigen Yttriumionen gebildet hat, wird der pH-Wert mit HNO<sub>3</sub> auf 0,3 eingestellt und 1h gerührt. Dabei bildet sich kolloidales V<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, das sich durch eine rötliche Färbung der Lösung bemerkbar macht. Danach wird der pH-Wert mit NaOH auf 12,5 eingestellt und über Nacht in einem geschlossenen Behälter gerührt. Die resultierende weiße Dispersion wird dann bei 3000g für 10 Min.. zentrifugiert und der Überstand-mit seinen Nebenprodukten entfernt. Der Niederschlag besteht aus YVO<sub>4</sub>:Eu und kann mit 40 mL destilliertem Wasser aufgenommen werden.

Zur Isolation der Nanoteilchen, die kleiner als ca. 30 nm sind, wird die Dispersion bei 3000g für 10 Min.. zentrifugiert, der Überstand dekantiert und zurückgestellt. Anschließend wurde der Niederschlag noch einmal mit 40 mL destilliertem Wasser aufgenommen, bei 3000g für 10 Min.. zentrifugiert und der Überstand dekantiert. Dieser und der zurückgestellte Überstand wurden zusammen gegeben und bei 60000g 10 Min. zentrifugiert. Der hieraus resultierende Überstand enthält die gewünschten Teilchen. Nach einem weiteren Dialyseschritt gegen destilliertes Wasser (Dialyseschlauch Serva, Heidelberg, MWCO 12 – 14 kD) erhält man eine kolloidale Lösung, aus der durch Trocknung mit einem Rotationsverdampfer (50°C) ein redispergierbares Pulver gewonnen werden kann.

### Beispiel 7: Die Herstellung von lad-Nanoteilchen bestehend aus LaPO<sub>4</sub>:Eu<sup>3+</sup>

Der erste Schritt besteht in der Bereitstellung von LaPO<sub>4</sub>:Eu. LaPO<sub>4</sub>:Eu kann nach dem in H. Meyssamy, K. Riwotzki, A. Kornowski, S. Naused, M. Haase; Advanced Materials, Vol. 11, Issue 10, 1999, Seite 843, rechte Spalte unten bis Seite 844, linke Spalte oben, angegebenen Verfahren hergestellt werden: In einem Teflonbehälter wird 12,34 g La(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O (28,5 mmol) und 0,642 g Eu(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>·5H<sub>2</sub>O (1,5 mmol) in 50 mL destilliertem Wasser gelöst und in 100 mL NaOH (1 M) gegeben. Dazu wird

5

15

20

25

30

- 30 -

unter Rühren eine Lösung aus 3,56 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> (27 mmol) in 100 mL destilliertem Wasser gegeben. Die Lösung wird mit NaOH (4 M) auf pH 12,5 eingestellt und in einem Autoklaven 2 h bei 200°C unter kräftigem Rühren erhitzt. Die Dispersion wird dann bei 3150g 10 Min.. zentrifugiert und der Überstand entfernt. Um unerwünschtes La(OH)<sub>3</sub> zu entfernen, wird der Niederschlag in HNO<sub>3</sub> (1M) dispergiert und 3 Tage gerührt (pH 1). Danach wird die Dispersion zentrifugiert (3150g, 5 Min.) und der Überstand entfernt. Dem Zentrifugat wird unter Rühren 40 mL destilliertes Wasser zugesetzt.

Die milchige Dispersion enthält noch eine breite Größenverteilung. Zur Isolation der Nanoteilchen, die kleiner als ca. 30 nm sind, werden in vollständiger Analogie zu Beispiel 6 entsprechende Zentrifugations- und Dekantierungsschritte nachgeschaltet.

# Beispiel 8: Die Herstellung von lad-Nanoteilchen bestehend aus LaPO<sub>4</sub>:Ce, Tb

Der erste Schritt besteht in der Bereitstellung von LaPO<sub>4</sub>:Ce,Tb. 300 mL Trisethylhexylphosphat werden mit einem trockenen Stickstoff-Gasstrom entgast. Anschließend werden 7,43 g LaCl<sub>3</sub>·7H<sub>2</sub>O (20 mmol), 8,38 g CeCl<sub>3</sub>·7H<sub>2</sub>O (22,5 mmol) und 2,8 g TbCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O (7,5 mmol) in 100 mL Methanol gelöst und hinzugegeben. Danach wird Wasser und Methanol durch Heizen der Lösung auf 30°C bis 40°C im Vakuum abdestilliert. Eine frisch hergestellte Lösung bestehend aus 4,9 g trockene Orthophosphorsäure (50 mmol), die in einer Mischung aus 65,5 mL Trioctylamin (150 mmol) und 150 mL Trisethylhexylphosphat gelöst wurden, werden anschließend hinzugegeben. Die klare Lösung muss rasch in ein zu evakuierendes Gefäß gestellt und mit Stickstoff-Gasstrom gespült werden, um die Oxidation von Ce<sup>3+</sup> bei einer Temperaturerhöhung zu minimieren. Anschließend wird die Lösung auf 200°C erhitzt. Während der Heizphase werden einige der Phosphorsäureester-Gruppen gespalten, was zu einer allmählichen Erniedrigung der Siedepunktes führt. Die Heizphase wird beendet, wenn die Temperatur auf 175°C

- 31 -

fällt (ca. 30 bis 40 h). Nachdem die Lösung auf Zimmertemperatur abgekühlt ist, wird ein 4-facher Überschuß an Methanol hinzugegeben, was zu einer Ausfällung der Nanoteilchen führt. Der Niederschlag wird abgetrennt, mit Methanol gewaschen und getrocknet.

5

10

15

25

### Beispiel 9: Die Herstellung von lad-Nanoteilchen bestehend aus LaPO<sub>4</sub>:Eu<sup>3+</sup>

490 mg (5,0 mmol) trockene Orthophosphorsäure und 6,5 mL (15 mmol) Trioctylamin werden in 30 mL Trisethylhexlphosphat gelöst. Anschließend werden 1,76 g La(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>·7H<sub>2</sub>O (4,75 mmol) und 92 mg EuCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O (0,25 mmol) in 50 mL Trisethylhexlphosphat gelöst und mit der ersten Lösung vereint. Die resultierende Lösung wird unter Vakuum entgast und anschließend für 16 h unter Stickstoff bei 200°C geheizt. Während der Heizphase werden einige der Phosphorsäureester-Gruppen gespalten, was zu einer allmählichen Erniedrigung der Siedepunktes führt. Die Heizphase wird beendet, wenn die Temperatur auf 180°C fällt. Nachdem die Lösung auf Zimmertemperatur abgekühlt ist, wird Methanol hinzugegeben, was zu einer Ausfällung der Nanoteilchen führt. Der Niederschlag wird mit Hilfe einer Zentrifuge abgetrennt, mit Methanol zweimal gewaschen und getrocknet.

## 20 <u>Beispiel 10</u>: Lösen der in Beispiel 8 dargestellten Nanopartikel in Wasser durch Umsetzung von Ethylen- oder Polyethylenglykol

50 mg der in Beispiel 8 hergestellten LaPO<sub>4</sub>:Ce,Tb Nanopartikel (~140 nmol) werden mit 5 mL Ethylenglykol (~180 mmol) (alternativ können auch andere Alkohole, insbesondere Diole, bevorzugt Polyethylenglykole verschiedener Kettenlänge, HO-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O)<sub>n</sub>-OH, wobei n = 2 - 9, verwendet werden) und 5 μl Schwefelsäure (96-98 %) unter Rühren und Inertgas 3 Std. bei 210°C erhitzt. Die Partikel gehen bei ca. 135°C in Lösung. Anschließend wird ein Wasserstrahlvakuum von ca. 1,5 mbar angelegt und etwa die Hälfte des Ethylenglykols abdestilliert, der Rückstand bleibt

- 32 -

klar. Anschließend wird gegen Wasser über Nacht dialysiert (Dialyseschlauch Spectra/Por, 5-6.000 MWCO, Spektrum, Niederlande).

### Beispiel 11: Carboxy-Funktionalisierung von in Beispiel 10 hergestellten Nanopartikeln durch Oxidation

5

10

15

Zu 100mg (~300nmol) in 20 mL Wasser der in Beispiel 10 dargestellten Nanopartikel wird unter Rühren zunächst 0.5 mL 96-98%ige Schwefelsäure dazugegeben. Tropfenweise wird 1mM KMnO<sub>4</sub> Lösung dazugegeben. bis keine Entfärbung der violetten Farbe mehr auftritt. Man gibt anschließend nochmals dieselbe Menge KMnO<sub>4</sub>- Lösung hinzu und lässt über Nacht bei Raumtemperatur nachrühren (>12 h). Überschüssiges Permanganat wird durch tropfenweise Zugabe von frisch bereiteter 1mM Natriumsulfit Lösung reduziert. Über Nacht wird gegen 0,1M MES, 0,5M NaCl, pH 6,0 dialysiert (Dialyseschlauch Spectra/Por, 5-6.000 MWCO, Spektrum, Niederlande).

- 33 -

# Beispiel 12: Entfernung der Alklyketten des Trisethylhexylphosphats von der Oberfläche der in Beispiel 8 beschriebenen Nanopartikeln durch Reaktion mit Bromtrimethylsilan

300 mg der in Beispiel 8 dargestellten LaPO<sub>4</sub>:Ce,Tb Nanopartikel (~ 850 nmol) werden mit 2, 3 g (15 mmol) Bromtrimethylsilan, in 100 mL Chloroform für 4 Stunden unter Rückfluss gekocht, Bromtrimethylsilan-Überschuß und entstandenes Zwischenprodukt größtenteils abdestilliert und anschließend leicht amoniakalisch hydrolysiert. Dazu werden 6 mL Wasser mit 100 μl 25%igem Amoniak versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Die Partikel liegen in einer milchigen Emulsion vor und setzten sich nach mehreren Stunden zum Teil ab.

# Beispiel 13: Die Kopplung von in Beispiel 12 dargestellten Nanopartikeln mit 11-Bis(phosphorylmethyl)amino-undecansäure und 1,4-Bis(3Aminopropoxy)-Butan

Zur Herstellung von 11-Bis(phosphorylmethyl)amino-undecansäure werden 201 g 11-Aminoundecansäure, 170 g Phosphorige Säure, 200ml konzentriere Salzsäure und 200ml Wasser vorgelegt und auf 100°C erhitzt. Dann werden innerhalb von 1h 324 g Formalin (37%) zugetropft und noch 1h bei 100°C nachgerührt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird das Produkt abgesaugt und im Vakuum getrocknet. Man erhält 334g 11-Bis(phosphorylmethyl)amino-undecansäure, die durch Elementaranalyse (C,H,N,P) charakterisiert wurde.

5

10

15

20

WO 03/040024

Es können alternativ Moleküle folgender Formel eingesetzt werden, wobei der Rest (R) ein Alkylen mit 1 bis 17 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 3-12 Kohlenstoffatomen, oder eine Alkylenarylenrest mit 7-12 Kohlenstoffatomen ist:

5

10

15

25

0,5 g (1,85 mmol) 11-Bis(phosphorylmethyl)amino-undecansäure werden in 2 mL Ethylenglykol mit 0,894 g (4,375 mmol) 1,4-Bis(3-Aminopropoxy)-Butan versetzt. Nachdem sich eine klare Lösung gebildet hat (exotherme Reaktion), werden 35 mg (= 100 nmol) der in Beispiel 12 dargestellten Nanopartikel bei ca. 50°C hinzugefügt und der Ansatz auf 125°C erhitzt. Die Partikel gehen bei 120°C vollständig in Lösung. Nach 4 Std. liegt eine klare hellbraune Lösung vor, die auch nach Abkühlung auf RT klar bleibt. Über Nacht wird gegen 2x2 L 10mM Na-Carbonatpuffer pH 8,5 dialysiert (Dialyseschlauch Spectra/Por, 5-6.000 MWCO, Spektrum, Niederlande). Das Dialysat ist klar.

### Beispiel 14: Biotinylierung von in Beispiel 13 dargestellten Nanoteilchen

6,2 mL der in Beispiel 13 dargestellten Partikel (= 5 mg oder ~15 nmol) werden am
Rotavapor eingeengt und auf 4,81 mg/mL aufkonzentriert. Die Partikel werden mit
einem 20-fach molaren Überschuss von in Wasser gelöstem Biotin-X-NHS (SulfoBiotin-Aminocapronsäure-N-Hydroxy-Succinimid-Ester, Calbiochem, Schwalbach)
für 4 Std. bei RT rotierend inkubiert und anschließend gegen PBS-Puffer (8 mM

K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>; 150 mM NaCl; 2 mM Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>; pH 7,4) dialysiert (Dialyseschlauch Spectra/Por, 5-6.000 MWCO, Spektrum, Niederlande). Das Dialysat ist leicht trüb.

5

10

15

20

25

- 35 -

# <u>Beispiel 15</u>: Kopplung eines DNA Oligonukleotids an die in Beispiel 13 dargestellten Nanopartikel

Die in Beispiel 13 dargestellten Nanopartikel werden mit einem 40-fachen Überschuss von sulfo-SIAB (Sulfosuccinimidyl(4-iodoacetyl)aminobenzoat, Perbio Science Deutschland GmbH, Bonn) aktiviert: 7,5 mg aminofunktionalisierte Nanopartikel (~ 25 nmol) werden mittels einer Centricon Filtereinheit (MW-Ausschlussgrenze bei 50 000, Millipore, Eschborn) in TSMZ-Puffer pH 7,3 (0,1 M NaCl; 0,1 M Triethanolamin-HCl; 0,02 M NaOH; 0,27 mM ZnCl2; 0,1% Tween 20; 1mM MgCl<sub>2</sub>) umgepuffert und auf eine Konzentration von etwa 7 mg/mL eingestellt. Zu der Partikel Lösung werden 50 µl einer 20 mM sulfo-SIAB Lösung in Wasser gegeben und für 15 Min. bei 25°C inkubiert. Die Reaktion wird durch Zugabe von 12 μl 1 M Glycin (12-facher Überschuss) gestoppt und das freie sulfo-SIAB über eine Sephadex G25 PD 10 Fertigsäule (Amersham Pharmacia Biotech, Freiburg) Oligonukleotid der Sequenz abgetrennt. Ein DNA CCACGCTTGTGGGTCAACCCCGTGG-3' mit einer Thiol-Modifikation am 5'-Ende und einer Dabyel-Modifikation (4-(4-Dimethylminophenylazo) benzoyl) am 3'-Ende, sowie ein Kontroll DNA-Oligonukleotid, welches sich lediglich durch das Fehlen des Dabcyl-Moleküls am 3'-Ende von der Sonde unterscheidet, wurden bei Interactiva (Ulm) bestellt. Es werden äquimolare Mengen des DNA Oligonukleotids und der SIAB aktivierten Nanopartikel vermischt und 3 Std. bei 25°C und anschließend über Nacht bei 4°C inkubiert. Die DNA Oligonukleotid gekoppelten Partikel werden von nicht gekoppelten Partikeln und freiem DNA Oligonukleotid über eine FPLC (Fast Performance Liquid Chromatography) abgetrennt. Die gekoppelten Partikel werden in 50 mM Tris-HCl, pH 7,4; 0,1% BSA bei 4°C aufgehoben. Ist keine Ziel-DNA vorhanden, liegt dieses Moleküle in einer hairpin Struktur vor, wobei die Enden des Moleküls direkt benachbart sind und ein FRET stattfindet. Die Fluoreszenz des Nanoteilchens wird dabei durch Dabcyl gelöscht.

5

10 .

15

20

25

30

# Beispiel 16: Kopplung von anti-β-hCG monoklonalem Antikörper an die in Beispiel 13 dargestellten Nanopartikel

Zunächst werden die in Beispiel 13 dargestellten Partikel mit einem 30-fachen molaren Überschuss von 2-Iminothiolan (2-IT, Traut's reagent, Perbio Science Deutschland GmbH, Bonn) aktiviert: 2 mL (~25 nmol) der in Beispiel 13 dargestellten Partikel (4mg/mL) werden in TSE-Puffer pH 8,5 (0,04 M NaCl; 0,05 M Triethanolamin-HCl; 0,04 M NaOH; 0,5 mM EDTA; 0,1% Tween 20; pH 8,5) überführt. Dazu werden die Partikel 3x 15 Min. bei 3000g zentrifugiert und der Niederschlag nach Abdekantieren des Überschusses jeweils in 700 µl TSE-Puffer pH 8,5 aufgenommen. Diese Partikel werden mit 75 µl 10mM 2-IT (in TSE-Puffer pH 8,5) 1 Std. bei 25°C inkubiert und die Reaktion anschließend mit 9 μl (12-fachem Überschuss) 1 M Glycin abgestoppt. Zum Abtrennen des 2-IT Überschusses wird erneut 3x 15 Min. bei 3000g zentrifugiert und der Niederschlag nach Abdekantieren zweimal in 1 mL TSE-Puffer pH 7,3 (0,1 M NaCl; 0,1 M Triethanolamin-HCl; 0,02 M NaOH; 1mM EDTA; 0,1% Tween 20; pH 7,3), nach der dritten Zentrifugation in 250 µl TSE-Puffer pH 7,3 resuspendiert. Gleichzeitig wird eine äquimolare Menge des monoklonalen Maus Antikörpers spezifisch für  $\beta$ -hCG (Klon F199C1, Perkin-Elmer Life Sciences - Wallac Oy, Finnland) mit einem 40-fachen Überschuss von SMCC (N-Succinimidyl-4-(N-Maleimido-methyl)-cyclohexan-1carboxylat, Perbio Science Deutschland GmbH, Bonn) aktiviert: 750 μL anti β-hCG Antikörper (= 25 nmol bei einer Konzentration von 5 mg/mL) werden mittels einer Centricon Filtereinheit (Molekulargewichts-ausschlussgrenze bei 50 000) in TSMZ-Puffer pH 7,3 (0,1 M NaCl; 0,1 M Triethanolamin-HCl; 0,02 M NaOH; 0,27 mM ZnCl<sub>2</sub>; 0,1% Tween 20; 1mM MgCl<sub>2</sub>) umgepuffert und auf eine Konzentration von 7 mg/mL eingestellt. Zu der Antikörper Lösung werden 50 µl einer 20 mM SMCC-Lösung in DMF (= 1mmol) gegeben und für 30 Min. bei 25°C inkubiert. Die Reaktion wird durch Zugabe von 12µl 1 M Glycin (12-facher Überschuss) gestoppt und das freie SMCC über eine Sephadex G25 PD 10 Fertigsäule (Amersham Pharmacia Biotech, Freiburg) abgetrennt. Schließlich werden äquimolare Mengen der 2-IT aktivierten Partikellösung und der SMCC aktivierten Antikörperlösung

- 37 -

vermischt und 3 Std. bei 25°C und anschließend über Nacht bei 4°C inkubiert. Die Antikörper gekoppelten Partikel werden von nicht gekoppelten Partikeln und freiem Antikörper durch Gelpermeationschromatographie auf Superdex 200 (Amersham Pharmacia Biotech, Freiburg) gereinigt. Als Laufpuffer wird 0,1M MES, 0,5M NaCl, pH 6,0 verwendet. Die Retentionszeit für die erweiterten lad-Nanopartikel beträgt etwa 2 Stunden.

## <u>Beispiel 17</u>: Kopplung der in Beispiel 9 dargestellten LaPO4: Eu<sup>3+</sup> Nanoteilchen mit hIL-2:

10

15

20

5

300 mg der in Beispiel 9 dargestellten LaPO4: Eu³+ Nanopartikel (~1 μmol) werden mit 2,23 g (15 mmol) Bromtrimethylsilan in 125 mL Chloroform für 4 Stunden unter Rückfluss gekocht, Bromtrimethylsilan-Überschuss und entstandenes Zwischenprodukt größtenteils abdestilliert und anschließend leicht amoniakalisch hydrolysiert. Dazu werden 6 mL Wasser mit 100 μl 25%igem Amoniak versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Die Partikel liegen in einer milchigen Emulsion vor und setzten sich nach mehreren Stunden zum Teil ab. 5 mg (= 25 mmol, 106 μl) dieser Bromtrimethylsilan behandelten Nanopartikel werden mit rekombinantem humanen IL-2 Protein (R&D Systems, Mineapolis, MN, USA) in 10 mM Na-Carbonat-Puffer pH 8,5 in einem molaren Verhältnis 2:1 für 1 Std. bei 37°C schüttelnd inkubiert. Anschließend wird das überschüssige Protein durch 6-maliges Zentrifugieren für 10 Min. bei 3000g. und jeweiligem Resuspendieren in 1 mL 10mM Na-Carbonatpuffer pH 8,5 abgetrennt.. Das LaPO4: Eu³+/IL-2 Konjugat wird bei 4°C gelagert.

- 38 -

# Beispiel 18: Homogener Energie Transfer Assay zur Detektion von β-hCG mit in Beispiel 16 dargestellten Antikörper-gekoppelten Nanoartikeln und Fluorescein-gekoppelten Antikörpern als Akzeptor

5 Kopplung von anti-β-hCG Antikörper mit Fluorescein:

Zur Kopplung des anti-B-hCG Antikörpers (M15294, Perkin-Elmer Life Sciences -Wallac Oy, Finnland) mit Fluorescein wird der Fluoreporter® FITC Protein Labeling Kit von Molecular Probes nach Angaben des Herstellers verwendet. 0,5 mg des Antikörpers werden mit Hilfe einer Centricon Filtereinheit (Molekulargewichtsausschlussgrenze bei 50 000) in 0,2 M Hydrogencarbonat Puffer pH 9,0 umgepuffert. Die Antikörperlösung wird dann mit einem 25-fachem Überschuss einer 5 mM Fluoresceinisothiocyanat (FITC) Lösung (gelöst in einem Gemisch gleicher Volumeneinheiten DMF und 0,2 M Hydrogencarbonat Puffer pH 9,0) versetzt und 3 Std. bei RT inkubiert. Der FITC-Überschuss wird über eine Sephadex G25 PD 10 Fertigsäule (Amersham Pharmacia Biotech, Freiburg) abgetrennt, die Antikörperkonzentration und die Ratio Fluorescein/Antikörper spektroskopisch bestimmt. Das Konjugat wird mit 0,01% Natriumazid und 0,1% BSA versetzt und bei 4°C aufbewahrt.

20

25

30

15

10

#### Durchführung des Assays:

50 μl eines β-hCG Standards aus einem kommerziell erhältlichen Kit für die Messung von freiem β-hCG in Serum (A007-101, Perkin-Elmer Life Sciences - Wallac Oy, Finnland) werden zusammen mit 100 nmol des in Beispiel 16 dargestellten Nanopartikel-Antikörper Konjugates und 100 nmol des Fluorescein gekoppelten anti-β-hCG Antikörpers in 200 μl Tris-HCl Puffer, pH 7,4 in einer UV-durchlässigen 96-well Microtiterplatte (UVStar, Greiner) für 60 Min. bei 25°C inkubiert. Die beiden anti-β-hCG Antikörper sind gegen unterschiedliche Epitope der β-hCG Untereinheit gerichtet. Die Proben werden anschließend in einem Fluoreszenz-Spektrometer (Fa. Jobin Yvon, Fluorolog 3) mit folgenden Einstellungen

- 39 -

gemessen: Gepulste Anregung mit Anregungswellenlänge: 280 nm, Emission: 542 nm, Spaltbreite: 4 nm, Zeitverzögerung (time delay): 50 μs, Repetitionsrate ca. 25 Hz vermessen. Ebenso kann die Halbwertszeit der Terbium-Emissionslinie bestimmt werden. Dazu werden folgende Einstellungen verwendet: Anregung: 280 nm, Emission 542 nm, Spaltbreite 5nm; Integrationszeit: 0,1 ms. Diese erhaltenen Messungen werden gegen die eingesetzten β-hCG Konzentrationen zur Erstellung einer Eichkurve aufgetragen. Der β-hCG Gehalt von Körperprobe kann in analoger Weise in Serum Proben gemessen werden und anhand der Eichkurve die Konzentration bestimmt werden.

10

5

Beispiel 19: Homogener kompetetiver Energie Transfer Assay zur
Bestimmung von hIL-2 mit in Beispiel 17 dargestellten
Nanoteilchen gekoppelt mit hIL-2 und Alexa Fluor 680gekoppelten anti-hIL-2Rα-chain Antikörpern

15

20

25

Kopplung des monoklonalen anti-hIL-2 $R\alpha$ -chain Antikörper mit Alexa Fluor 680:

1 mg des monoklonalen Antikörpers 7G7B6, der die α-Kette des humanen Interleukin-2 Rezeptors (hIL-2Rα-chain) spezifisch erkennt (ATCC, Rockville, USA), wird gegen PBS dialysiert, auf eine Konzentration von 2 mg/mL eingestellt und mit dem Alexa Fluor 680 Protein Labeling Kit (Molecular Probes Europe BV, Niederlande) nach Angaben des Herstellers markiert. Als Reaktionspuffer wird 0,1 M Na-Bicarbonat Puffer pH 8,3 verwendet und für 1 Std. bei RT inkubiert. Der gekoppelte Antikörper wird über eine im Kit enthaltene Säule aufgereinigt, als Elutionspuffer wird PBS-Puffer mit 0,2 mM Na-Azid verwendet. Für die Bestimmung der Proteinkonzentration des gekoppelten Antikörpers wird die Absorption (A) bei 280 und 679 nm in einer 1 cm Küvette gemessen und nach folgender Formel berechnet:

- 40 -

### $M = (A_{280}-(A_{679} \times 0.05)) \times Verdünnungsfaktor$ 203 000

5 wobei 203 000 cm<sup>-1</sup>M<sup>-1</sup> der molare Extinktionskoeffizient eines IgG ist und 0,05 der Faktor zur Korrektur der Absorption des Farbstoffes bei 280 nm. Die Konzentration des gekoppelten Antikörpers beträgt 1,27 und wird auf 1 mg/mL (~6,5 μM) mit PBS; 0,2 mM Na-Azid eingestellt und bei 4°C gelagert. Die Effizienz der Markierung berechnet sich wie folgt:

10

15

20

25

Mol Farbstoff pro Mol Antikörper = 
$$\frac{A_{e79} \times Verdünnungsfaktor}{180 \ 00 \times Proteinkonzentrartion M}$$

wobei 184 000 cm<sup>-1</sup>M<sup>-1</sup> der molare Extinktionskoeffizient des Alexa Fluor 680 Farbstoffes bei 679 nm ist. Die Ratio des Antikörper-Farbstoff-Konjugates beträgt 3,2.

#### Durchführung des Assays:

Die notwendigen Verdünnungen der verschiedenen Komponenten werden in 50 mM TSA-Puffer (50 mM Tris-HCl pH 7,75; 0,9 % NaCl; 0,05% NaN<sub>3</sub>) durchgeführt. 40 wells einer UV-durchlässige Mikrotiterplatten (UVStar, Greiner) werden zunächst für 1 Std. bei RT mit einer 0,5 %igen BSA-Lösung inkubiert, um unspezifische Bindungen abzusättigen und anschließend mit einem Gemisch aus in Beispiel 17 dargestellten Nanoteilchen (LaPO<sub>4</sub>: Eu<sup>3+</sup>/IL-2 Konjugat), Alexa Fluor 680-markiertem anti-hIL-2Rα-chain Antikörper und rekombinantem hIL-2sRα Protein (humaner IL-2 löslicher Rezeptor alpha, R&D Systems, Mineapolis, MN) mit einer jeweiligen Endkonzentration von 40 nM beladen. Zu 20 der wells wird in unterschiedlichen Konzentrationen unmarkiertes hIL-2 Protein gegeben, zu den anderen 20 ein für diesen Assay irrelevantes Protein. Die Konzentration wird jeweils

- 41 -

um 50 nM erhöht, so dass eine Konzentrationsreihe von 0-950 nM getestet wird. Das Endvolumen der Reaktion beträgt jeweils 200 µl. Für 45 Min. wird im Dunklen bei RT auf einem Schüttler inkubiert. Die Signale werden mit einem Wallac 1420 Victor™ Multilabel Counter (Perkin-Elmer Life Sciences - Wallac Oy, Finnland) mit folgenden Einstellungen ausgelesen: Anregung: 340 nm, Emission: 665 nm, Zeitverzögerung (time delay): 50 µs, Zeitfenster (time window): 200 µs und Zyklus-Zeit (cycling time): 1000 µs. Für jeden Wert wird eine Doppelbestimmung durchgeführt und anhand der Ergebnisse mit dem irrelevanten Protein für unspezifische Bindungen korrigiert. Die gemessenen Werte werden gegen die eingesetzten Protein-Konzentration in einem Diagramm aufgetragen und ergeben eine Eichkurve, anhand derer Konzentrationen von humanem Interleukin-2, die in analoger Weise in humanen Körperproben gemessen werden, bestimmt werden können.

# Beispiel 20: Quantitative PCR-Bestimmung bakterieller DNA durch einen intramolekularen Energie Transfer mit den in Beispiel 15 dargestellten Nanoteilchen

Die Primer und die Sonde für die quantitative DNA Bestimmung wurden spezifisch für das RNA Polymerase Gen von *Mycobacterium tuberculosis* ausgesucht und bei Interactiva (Ulm) hergestellt. Die Primer haben folgende Sequenzen: vorwärts: 5'-GGCCGGTGGTCGCCGCG-3', rückwärts: 5'-ACGTGACAGACCGCCGGGC -3'.

### Assay zur quantitativen Bestimmung bakterieller DNA

25

30

5

10

15

20

Für die 50  $\mu$ L PCR Reaktionen werden 50 nM der in Beispiel 15 dargestellten Nanopteilchen (Dabcyl-Oligonukleotid gekoppelt) als Sonde, jeweils 500 nM der beiden Primer, 2 U Amplitaq Gold DNA Polymerase (Perkin-Elmer), 250  $\mu$ M dATP, 250  $\mu$ M dCTP, 250  $\mu$ M dGTP, 500  $\mu$ M dUTP, 4 mM MgCl2, 50 mM KCl und 10 mM Tris-HCl pH 8,0 gemischt. Als DNA Template wird genomische M.

5

10

15

20

tuberculosis DNA mit den gleichen Primern amplifiziert und mit Hilfe des Invitrogen Zero Blunt TOPO PCR Cloning Kit (Invitrogen BV/ NOVEX, Niederlande) in ein Plasmid kloniert. Um eine Standard-Kurve zu erstellen, werden 5 unterschiedliche Konzentrationen des DNA Plasmides von 1 pg bis 100 ng, eingesetzt sowie eine Reaktion ohne DNA Template. Für jede Konzentration werden 30 Reaktionen angesetzt, so dass, startend nach dem 15. Zyklus, nach jedem weiteren Zyklus eine zur Messung im Spektrometer entnommen werden kann. Reaktionsvolumen beträgt 50 µL, die Amplifikation wird auf einem Thermocycler (PCR-System 2400, Perkin-Elmer) bei folgenden Reaktionsbedingungen durchgeführt: 10 Min. 95°C; 15 - 45 Zyklen mit 30 s bei 95°C, 45 s bei 56°C und 30 s bei 72°C. Die Proben werden in einem Fluoreszenz-Spektrometer (Fa. Jobin Yvon, Fluorolog 3) mit folgenden Einstellungen gemessen: Gepulste Anregung mit Anregungswellenlänge: 280 nm, Emission: 542 nm, Spaltbreite: 4 nm, Zeitverzögerung (time delay): 50 µs, Repetitionsrate ca. 25 Hz vermessen. Ebenso kann die Halbwertszeit der Terbium-Emissionslinie bestimmt werden. Dazu werden folgende Einstellungen verwendet: Anregung: 280 nm, Emission 542 nm, Spaltbreite 5nm; Integrationszeit: 0,1 ms. Während der Hybridisierung der Sonde an die Ziel-DNA findet kein intramolekularer FRET zwischen dem Nanoteilchen und dem Dabcyl statt. Bei ansteigender Konzentration der Ziel-DNA wird daher die Tb-Fluoreszenz des Nanoteilchens verglichen mit der Kontrolle ohne Template stärker, gleichzeitig verlängert sich die Halbwertszeit der Fluoreszenzlebensdauer des Nanoteilchens gegenüber der Kontrolle ohne Template DNA. Diese Differenzen beider Parameter können gegen die Anzahl der Zyklen zur Erstellung einer Eichkurve für jede DNA-Template Konzentration aufgetragen werden.

**WO** 03/040024

#### Patentansprüche

1. Assay auf der Basis eines Resonanz-Energie-Transfers (RET), umfassend

eine erste Molekülgruppe A, die mit mindestens einem Energie-Donor (Donor) markiert ist, und

mindestens eine zweite Molekülgruppe B, die mit mindestens einem Energie-Akzeptor (Akzeptor) markiert ist,

10

20

25

wobei der Donor ein Molekül oder Teilchen umfasst, das durch eine äußere Strahlungsquelle energetisch anregbar und fluoreszenzfähig ist,

der Akzeptor ein Molekül oder Teilchen umfasst, das durch Energietransfer über den Donor unter teilweiser oder vollständiger Löschung der Donor-Fluoreszenz anregbar ist, und

Donor und/oder Akzeptor <u>l</u>umineszierende <u>a</u>norganische <u>d</u>otierte Nanoteilchen (lad-Nanoteilchen) mit einer Ausdehnung von ≤ 50 Nanometer umfassen, die nach einer energetischen Anregung elektromagnetische Strahlung mit einer Stokes-oder Antistokes-Verschiebung emittieren.

- 2. Assay gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass auch der Akzeptor fluoreszenzfähig ist.
- 3. Assay gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Akzeptor strahlunglos relaxiert.
- 4. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, 30 dass es sich bei dem RET um einen Fluoreszenz-Resonanz-Energie-Transfer (FRET) handelt.

- 44 -

5. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem RET um einen Förster-Transfer oder um einen Transfer unter Beteiligung von höheren Multipolordnungen handelt.

5

- 6. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem RET um eine Migration von Ladungen oder Excitonen handelt.
- 7. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der RET durch zeitaufgelöste oder kontinuierliche Messung der Änderung der Lumineszenzeigenschaften, insbesondere der Intensitätsänderung des Fluoreszenzlichts, spektralen Änderung des Fluoreszenzlichts oder Änderung der Zerfallszeit der lad-Nanoteilchen und/oder anderer Donoren und/oder Akzeptoren, insbesondere Chromophoren, qualitativ und/oder quantitativ erfasst werden kann.
- 8. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der eine von Donor und Akzeptor lad-Nanoteilchen mit langer Fluoreszenz-Zerfallszeit, die vorzugsweise eine Halbwertszeit von mehr als 5 ns, insbesondere zwischen 1µs und 50 ms und besonders bevorzugt zwischen 100 µs und 10 ms aufweisen, umfasst und der jeweils andere entweder ebenfalls lad-Nanoteilchen, deren Fluoreszenz-Zerfallszeit kürzer als die der anderen lad-Nanoteilchen ist, oder einen molekularen organischen Chromophor umfasst.
  - 9. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die lad-Nanoteilchen eine Ausdehnung im Bereich von 1 nm bis 50 nm, bevorzugt im Bereich von 1 nm bis unter 20 nm und besonders bevorzugt im Bereich von 2 nm bis 10 nm haben.

5

20

- 45 -

- 10. Assay gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die lad-Nanoteilchen eine nadelförmige Morphologie aufweisen mit einer Ausdehnung im Bereich von 3 nm bis 50 nm, bevorzugt im Bereich von 3 nm bis 20 nm und einer Länge im Bereich von 20 nm bis 5 μm, bevorzugt im Bereich von 20 nm bis 500 nm.
- Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Wirtsmaterial der lad-Nanoteilchen Verbindungen des Typs XY enthält, wobei X ein Kation aus einem oder mehreren Elementen der Hauptgruppen 1a, 2a, 3a, 4a, der Nebengruppen 2b, 3b, 4b, 5b, 6b, 7b oder der Lanthaniden des Periodensystems ist und Y entweder ein mehratomiges Anion aus einem oder mehreren Element(en) der Hauptgruppen 3a, 4a, 5a, der Nebengruppen 3b, 4b, 5b, 6b, 7b und/oder 8b sowie Element(en) der Hauptgruppen 6a und/oder 7 oder ein einatomiges Anion aus der Hauptgruppe 5a, 6a oder 7a des Periodensystems ist.
  - 12. Assay gemäß dem vorstehenden Anspruch, dadurch gekennzeichnet, dass das Wirtsmaterial der lad-Nanoteilchen Verbindungen aus der Gruppe der Sulfide, Selenide, Sulfoselenide, Oxysulfide, Borate, Aluminate, Gallate, Silikate, Germanate, Phosphate, Halophosphate, Oxide, Arsenate, Vanadate, Niobate, Tantalate, Sulfate, Wolframate, Molybdate, Alkalihalogenide sowie andere Halogenide oder Nitride enthält.
- Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
  dass als Dotierung ein oder mehrere Elemente aus der Gruppe enthaltend
  Elemente der Hauptgruppen 1a, 2a oder Al, Cr, Tl, Mn, Ag, Cu, As, Nb, Nd,
  Ni, Ti, In, Sb, Ga, Si, Pb, Bi, Zn, Co und/oder Elemente der Lanthaniden
  verwendet werden.

14. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass auch Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Elemente in unterschiedlichen relativen Konzentrationen zueinander als Dotierungsmaterial dienen.

- 46 -

PCT/EP02/12256

5

WO 03/040024

15. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Konzentration des Dotierungsmaterials im Wirtsgitter zwischen 10<sup>-5</sup> mol-% und 50 mol-%, bevorzugt zwischen 0,01 mol-% und 30 mol-%, besonders bevorzugt zwischen 0,1 mol-% und 20 mol-% beträgt.

10

16. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass LiI:Eu; NaI:Tl; CsI:Tl; CsI:Na; LiF:Mg; LiF:Mg,Ti; LiF:Mg,Na; KMgF3:Mn; Al2O3:Eu; BaFCl:Eu; BaFCl:Sm; BaFBr:Eu; BaFCl0.5Br0.5:Sm;  $BaY_2F_8:A$  (A = Pr, Tm, Er, Ce);  $BaSi_2O_5:Pb$ ;  $BaMg_2Al_{16}O_{27}:Eu$ ; 15 BaMgAl<sub>14</sub>O<sub>23</sub>:Eu; BaMgAl<sub>10</sub>O<sub>17</sub>:Eu; BaMgAl<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Eu; Ba<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Ti;  $(Ba,Zn,Mg)_3Si_2O_7$ :Pb;  $Ce(Mg,Ba)Al_{11}O_{19}$ :  $Ce_{0.65}Tb_{0.35}MgAl_{11}O_{19}$ :Ce,Tb:  $\label{eq:MgAl} \mathbf{MgAl_{11}O_{19}:Ce,Tb}; \quad \mathbf{MgF_{2}:Mn}; \quad \mathbf{MgS:Eu}; \quad \mathbf{MgS:Ce}; \quad \mathbf{MgS:Sm}; \quad \mathbf{MgS:(Sm,Ce)};$ (Mg,Ca)S:Eu;  $MgSiO_3:Mn;$  3,5 $MgO\cdot0,5MgF_2\cdot GeO_2:Mn;$ MgWO<sub>4</sub>:Sm; MgWO₄:Pb; 6MgO·As<sub>2</sub>O<sub>5</sub>:Mn;  $(Zn,Mg)F_2:Mn;$ (Zn<sub>4</sub>Be)SO<sub>4</sub>:Mn; 20  $Zn_2SiO_4:Mn$ ;  $Zn_2SiO_4:Mn$ , ZnO:Zn; ZnO:Zn, Si, Ga;  $Zn_3(PO_4)_2:Mn$ ; ZnS:A (A = Ag, Al, Cu); (Zn,Cd)S:A (A = Cu, Al, Ag, Ni); CdBO<sub>4</sub>:Mn; CaF<sub>2</sub>:Mn; CaF<sub>2</sub>:Dy; CaS:A A = Lanthanide, Bi); (Ca,Sr)S:Bi; CaWO<sub>4</sub>:Pb;  $CaWO_4:Sm$ ;  $CaSO_4:A$  (A = Mn, Lanthanide);  $3Ca_3(PO_4)_2:Ca(F,Cl)_2:Sb,M_n$ ; CaSiO<sub>3</sub>:Mn,Pb; Ca<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Ce; (Ca,Mg)SiO<sub>3</sub>:Ce; (Ca,Mg)SiO<sub>3</sub>:Ti;  $2SrO\cdot6(B_2O_3)\cdot SrF_2:Eu;$   $3Sr_3(PO_4)_2\cdot CaCl_2:Eu;$   $A_3(PO_4)_2\cdot ACl_2:Eu$  (A = Sr, 25 Ca, Ba); (Sr,Mg)<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Eu; (Sr,Mg)<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>:Sn; SrS:Ce; SrS:Sm,Ce; SrS:Sm; SrS:Eu; SrS:Eu,Sm; SrS:Cu,Ag; Sr<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Sn; Sr<sub>2</sub>P<sub>2</sub>O<sub>7</sub>:Eu; Sr<sub>4</sub>Al<sub>14</sub>O<sub>25</sub>:Eu;  $SrGa_2S_4:A$  (A = Lanthanide, Pb);  $SrGa_2S_4:Pb$ ;  $Sr_3Gd_2Si_6O_{18}:Pb,Mn$ ; YF<sub>3</sub>:Yb,Er; YF<sub>3</sub>:Ln (Ln = Lanthanide); YLiF<sub>4</sub>:Ln (Ln = Lanthanide); 30  $Y_3Al_5O_{12}$ :Ln (Ln = Lanthanide);  $YAl_3(BO_4)_3$ :Nd,Yb; (Y,Ga)BO<sub>3</sub>:Eu;  $(Y,Gd)BO_3:Eu; Y_2Al_3Ga_2O_{12}:Tb; Y_2SiO_5:Ln (Ln = Lanthanide); Y_2O_3:Ln$ 

(Ln = Lanthanide);  $Y_2O_2S$ :Ln (Ln = Lanthanide);  $YVO_4$ :A (A = Lanthanide, In);  $Y(P,V)O_4$ :Eu;  $YTaO_4$ :Nb;  $YAIO_3$ :A (A = Pr, Tm, Er, Ce); YOCI:Yb,Er;  $LnPO_4$ :Ce,Tb (Ln = Lanthanide oder Mischungen von Lanthaniden) ;  $LuVO_4$ :Eu;  $GdVO_4$ :Eu;  $Gd_2O_2S$ :Tb;  $GdMgB_5O_{10}$ :Ce,Tb; LaOBr:Tb;  $La_2O_2S$ :Tb;  $LaF_3$ :Nd,Ce;  $BaYb_2F_8$ :Eu;  $NaYF_4$ :Yb,Er;  $NaGdF_4$ :Yb,Er;  $NaLaF_4$ :Yb,Er;  $LaF_3$ :Yb,Er,Tm;  $BaYF_5$ :Yb,Er;  $Ga_2O_3$ :Dy; GaN:A (A = Pr, Eu, Er, Tm);  $Bi_4Ge_3O_{12}$ ;  $LiNbO_3$ :Nd,Yb;  $LiNbO_3$ :Er;  $LiCaAlF_6$ :Ce;  $LiSrAlF_6$ :Ce;  $LiLuF_4$ :A (A = Pr, Tm, Er, Ce);  $Li_2B_4O_7$ :Mn,  $SiO_x$ :Er,Al (0  $\leq x \leq 2$ ) als Material für die lad-Nanoteilchen verwendet wird.

- 47 -

10

15

20

25

30

5

WO 03/040024

- 17. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass YVO<sub>4</sub>:Eu, YVO<sub>4</sub>:Sm, YVO<sub>4</sub>:Dy, LaPO<sub>4</sub>:Eu, LaPO<sub>4</sub>:Ce, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Tb, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Dy, LaPO<sub>4</sub>:Ce,Nd, ZnS:Tb, ZnS:TbF<sub>3</sub>, ZnS:Eu, ZnS:EuF<sub>3</sub>, Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Eu, Y<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S:Eu, Y<sub>2</sub>SiO<sub>5</sub>:Eu, SiO<sub>2</sub>:Dy, SiO<sub>2</sub>:Al, Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Tb, CdS:Mn, ZnS:Tb, ZnS:Ag oder ZnS:Cu als Material für die lad-Nanoteilchen verwendet wird.
- 18. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass Material mit einer kubischen Gitterstruktur des Wirtsgitters für die lad-Nanoteilchen verwendet wird.
  - 19. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass MgF<sub>2</sub>:Mn; ZnS:Mn, ZnS:Ag, ZnS:Cu, <sup>CaSiO</sup><sub>3</sub>:Ln, CaS:Ln, CaO:Ln, ZnS:Ln, Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:Ln, oder MgF<sub>2</sub>:Ln (Ln = Lanthaniden) als Material für die lad-Nanoteilchen verwendet wird.
  - 20. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass Donor und/oder Akzeptor lad-Nanoteilchen umfassen, die die elektromagnetische Strahlung mit einer Stokes- oder Antistokes-Verschiebung nach einer energetischen Anregung mit elektromagnetischer Strahlung mit Wellenlängen im Bereich des infraroten Lichts, des sichtbaren

WO 03/040024

des Röntgenlichts oder der y-Strahlung UV. oder Teilchenstrahlung wie Elektronenstrahlung emittieren.

- 21. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Donor lad-Nanoteilchen umfasst und der Akzeptor aus einem leitfähigen Material, vorzugsweise aus einem Metall, insbesondere Gold, Silber oder Platin, einem leitfähigen Oxid, insbesondere Indium-Zinn-Oxid (ITO) oder einem leitfähigen Polymer, besteht, das bevorzugt in partikulärer Form als Nano- oder Mikroteilchen oder als ebene, optional strukturierte, 10 Oberfläche vorliegt.
  - 22. Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, einen homogenen Assay ohne Waschsich um oder Separierungsschritte handelt.

15

20

- Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, 23. dass der Assay ein homogener Immunoassay zum Nachweis mindestens eines Analyten, insbesondere mindestens eines monoklonalen oder polyklonalen Antikörpers, Proteins, Peptids, Oligonukleotids, Nukleinsäure, Oligo- oder Polysaccharids, Haptens oder niedermolekularen synthetischen oder natürlichen Antigens, in einer Probe, insbesondere in Abstrichen, Sputum, Organpunktat, Biopsien, Sekreten, Liquor, Galle, Blut, Lymphflüssigkeit, Urin und/oder Stuhl, ist.
- Assay gemäß einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, 25 24. dass die Oberfläche des oder der lad-Nanoteilchen so präpariert ist, dass Affinitätsmoleküle daran ankoppeln können.
- 25. Assay nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberfläche der 30 lad-Nanoteilchen chemisch modifiziert ist und/oder reaktive Gruppen und/oder kovalent oder nicht-kovalent gebundene Verbindungsmoleküle

- 49 -

aufweist, wobei die angebundenen Verbindungsmoleküle ihrerseits wieder reaktive Gruppen aufweisen können.

- Assay nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass die reaktiven 26. Gruppen Aminogruppen, Carbonsäuregruppen, Thiole, Thioether, Disulfide, 5 Imidazole, Guanidine, Hydroxylgruppen, Indole, vicinale Diole, Aldehyde, Quecksilberorganyle, Arylalpha-Haloacetylgruppen, N-Maleimide, Säureanhydride, Isocyanate, Isothiocyanate, Sulfonsäurehalogenide, halogenide, Imidoester, Diazoacetate, Diazoniumsalze, 1,2-Diketone, alpha-Phosphonsäuren, Phosphor-10 beta-ungesättigte Carbonylverbindungen, säureester, Sulfonsäuren, Azolide oder Derivate der genannten Gruppen sind.
  - 27. Assay nach Anspruch 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungsmoleküle Nukleinsäuremoleküle, Phosphonsäurederivate, Ethylenglykol, primäre Alkohole, Aminderivate, Polymere oder Copolymere, polymerisierbare Kopplungsagenzien, Silica-Hüllen und kettenförmige Moleküle mit einer der Oberfläche der lad-Nanoteilchen entgegengesetzten Polarität sind.

15

25

28. Assay nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet dass polymerisierbare Kopplungsagenzien Diacetylene, Styrolbutadiene, Vinylacetat, Acrylate, Acrylamide, Vinyle, Styrole, Silikonoxide, Boroxide, Phosphoroxide, Borate, Pyrrole, Polypyrrole und Phosphate sowie Polymere von zumindest einigen der besagten Agenzien sind.

29. Assay nach Anspruch 24 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass die Affinitätsmoleküle Proteine, Peptide, Oligonukleotide oder andere Nukleinsäuremoleküle oder nukleinsäureähnliche Moleküle, wie PNAs oder Morpholinos, Oligo- oder Polysaccharide, Haptene, wie Biotin oder Digoxin oder niedermolekulare synthetische oder natürliche Antigene oder Epitope sind.

PCT/EP02/12256

- 30. Assay nach Anspruch 24 bis 29, dadurch gekennzeichnet, dass die Affinitätsmoleküle in Wechselwirkung mit Zielmolekülen treten können
- Assay gemäß Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass das Zielmolekül ein
   Enzym, ein Antikörper, ein Nukleinsäure bindendes Molekül, eine Nukleinsäure, ein Polynukleotid oder Morpholino ist.
- 32. Assay gemäß Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, dass das Enzym Endonuklease, Protease, Kinase, Phosphatase oder ein Aminosäure oder 10 Nukleinsäure modifizierendes oder spaltendes Enzym ist.
  - 33. Assay gemäß einem der Ansprüche 1 bis 32, dadurch gekennzeichnet, dass die Molekülgruppen A und B Bestandteil ein und desselben Moleküls sind.
- 15 34. Assay gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Molekülgruppen A und B an dasselbe Affinitätsmolekül ankoppeln können.
- 35. Assay gemäß Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, dass eine Interaktion des
  20 Affinitätsmoleküls mit dem Zielmolekül eine Änderung des räumlichen
  Abstandes der Molekülgruppen A und B zur Folge hat.
  - 36. Assay gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass er zur Quantifizierung von Nukleinsäuren verwendet wird.
  - 37. Assay gemäß einem der Ansprüche 1 bis 32, dadurch gekennzeichnet, dass die Molekülgruppen A und B Bestandteile unterschiedlicher Moleküle sind.
- 38. Assay gemäß Anspruch 37, dadurch gekennzeichnet, dass die Mole-30 külgruppen A und B jeweils an eigene Affinitätsmoleküle angekoppelt sind.

- 39. Assay gemäß Anspruch 38, dadurch gekennzeichnet, dass die den Molekülgruppen A und B zugeordneten Affinitätsmoleküle mit demselben Zielmolekül spezifisch interaktionsfähig sind.
- 5 40. Assay gemäß Anspruch 38, dadurch gekennzeichnet, dass die den Molekülgruppen A und B zugeordneten Affinitätsmoleküle spezifisch miteinander interaktionsfähig sind.
- 41. Assay gemäß Anspruch 39 oder 40, dadurch gekennzeichnet, dass eine Interaktion der den Molekülgruppen A und B zugeordneten Affinitätsmoleküle mit dem gemeinsamen Zielmolekül oder miteinander eine Änderung des räumlichen Abstandes der Molekülgruppen A und B zur Folge hat.
- 15 42. Verfahren zum Nachweis eines Zielmoleküls, enthaltend die Schritte
  - Bereitstellung eines Assays nach einem der Ansprüche 1 bis 32,
- wobei in dem Assay die Molekülgruppen A und B Bestandteil ein und desselben Moleküls sind und an dasselbe Affinitätsmolekül ankoppeln, das mit einem spezifischen Zielmolekül interaktionsfähig ist, und eine solche Interaktion eine Änderung des Abstandes zwischen den Molekülgruppen A und B bewirkt,
- 25 Zugabe einer Probe enthaltend das Zielmolekül zum Assay,
  - Anregung des Assays mit Probe durch eine Quelle für elektromagnetische oder partikuläre Strahlung,
- of Messung der durch das Assay mit Probe emittierten elektromagnetischen Strahlung,

5

10

15

20

wobei die Intensität oder das Spektrum der emittierten elektromagnetischen Strahlung oder der zeitliche Verlauf der Emission der elektromagnetischen Strahlung ein Maß für die Menge von Zielmolekül in der Probe ist.

43. Verfahren zum Nachweis eines Zielmoleküls, enthaltend die Schritte

- Bereitstellung eines Assays nach einem der Ansprüche 1 bis 32 oder 37 bis 41,
- wobei die Molekülgruppen A und B Bestandteile unterschiedlicher Moleküle sind und
  - die den Molekülgruppen A und B zugeordneten Affinitätsmoleküle mit ein und demselben Zielmolekül spezifisch interaktionsfähig sind oder
  - die den Molekülgruppen A und B zugeordneten Affinitätsmoleküle spezifisch miteinander interaktionsfähig sind,

und in beiden Fällen eine Interaktion eine Änderung des Abstandes zwischen den Molekülgruppen A und B bewirkt,

- 25 Zugabe einer Probe enthaltend das Zielmolekül zum Assay,
  - Anregung des Assays mit Probe durch eine Quelle für elektromagnetische oder partikuläre Strahlung,
- Messung der durch das Assay mit Probe emittierten elektromagnetischen Strahlung,

- 53 -

wobei die Intensität oder das Spektrumder emittierten elektromagnetischen Strahlung oder der zeitliche Verlauf der Emission der elektromagnetischen Strahlung ein Maß für die Menge von Zielmolekül in der Probe ist.